PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

08-300844

(43) Date of publication of application: 19.11.1996

(51)Int.CI.

3/00 B41N GO3F 7/00 7/004 GO3F GO3F GO3F

(21)Application number: 07-131051

(71)Applicant: KONICA CORP

MITSUBISHI CHEM CORP

(22)Date of filing:

01.05.1995

(72)Inventor: TAKAGI KOJI

SUGI YASUHISA

MATSUBARA SHINICHI

(54) SUPPORT FOR PLANOGRAPHIC PLATE, PRODUCTION THEREOF AND PHOTOSENSITIVE PLANOGRAPHIC PRINTING PLATE

(57)Abstract:

PURPOSE: To obtain a support for a planographic printing plate reconciled in both of the hardness to contaminate and printing durability of a non-image line part and good in tone reproducibility and to provide a photosensitive planographic printing plate.

CONSTITUTION: In a support for a planographic printing plate obtained from an aluminum plate to which surface roughening treatment and anodic oxidation treatment are applied, recessed parts with a length of 30-50) m and a width of 5-15) m are provided to the roughened surface of the support at an interval of 100-200) m in a number of $2.5 \times 103-10 \times 103$ /cm2.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

25.01.2002

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平8-300844

(43)公開日 平成8年(1996)11月19日

(51) lnt.Cl.*		識別記号	庁内遼理番号	F 1				技術表示箇所		
B41N	3/00			B41N	3/00					
G03F	7/00	503		G03F	7/00	503				
	7/004	506			7/004	506				
	7/023				7/023					
	7/11	503			7/11	503				
				农協查審	未節求	請求項の致13	FD	(全 29 頁)		
(21)出願番号		特願平7-131051	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(71)出願人	0000012	270				
					コニカを	朱式会社				
(22)出願日		平成7年(1995)5.	月1日		東京都線	所宿区西新宿17	「目26	册2号		
				(71)出願人	0000059	68				
					三菱化等	学株式会社				
					東京都千代田区丸の内二丁目5番2号					
				(72)発明者	高木 第	公司				
					東京都田	日野市さくら町 1	番地	コニカ株式		
					会社内					
				(72)発明者	杉 泰久	Λ.				
					東京都E	3野市さくら町1	番地	コニカ株式		
					会社内					
				(74)代理人	弁理士	坂口 信昭				
							ď	最終頁に続く		

(54) 【発明の名称】 平版印刷版用支持体及びその製造方法並びに感光性平版印刷版

(57)【要約】

【目的】本発明は、非画線部の汚れ難さと耐刷力が両立 し、調子再現性が良好である平版印刷版用支持体及びそ の製造方法並びに感光性平版印刷版を提供する。

【 構成】本発明は、粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板から得られる平版印刷版用支持体において、該粗面に、長さ30~50 μ m、幅5~15 μ mの凹部を100~200 μ mの間隔で、2.5×10°~10×10°個/cm°有することを特徴とする平版印刷版用支持体及びその製造方法、並びに前記支持体上に感光性組成物を含む感光層を塗設してなる感光性平版印刷版である。

【 特許請求の範囲】

【請求項1】相面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板から得られる平版印刷版用支持体において、該租面に、長さ $30\sim50~\mu\mathrm{m}$ 、幅 $5\sim15~\mu\mathrm{m}$ の凹部を $100\sim200~\mu\mathrm{m}$ の問隔で、 $2.5\times10^{\circ}\sim10\times10^{\circ}$ 個 $/\mathrm{cm}^{\circ}$ 有することを特徴とする平版印刷版用支持体。

【 請求項2 】 長さ30~50 μm、幅5~15 μmの凹部の深さが3~6 μmであることを特徴とする請求項1記載の平版印刷版用支持体。

【 請求項3 】請求項1 又は2 の凹部を機械的粗面化により 形成させた後、硝酸系電解液中で電気化学的に粗面化を行うことを特徴とする 平版印刷版用支持体の製造方法。

【 請求項4 】 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板から得られる平版印刷版用支持体において、 該租面が、直径5 ~1 2 μ mの第一次ピットと、直径6 0 0~1 2 0 0 n mの第二次ピットを有することを特徴とする平版印刷版用支持体。

【 請求項5 】 直径5 ~1 2 μmの第一次ピットを、塩酸 系電解液中で、直径6 0 0 ~1 2 0 0 n mの第二次ピット を硝酸系電解液中でそれぞれ電気化学的粗面化により 形成することを特徴とする平版印刷版用支持体の製造方 法。

【 請求項6 】請求項1 ~5 のいずれかに記載の平版印刷版用支持体上に、感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版。

【請求項7】粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるピットの平均直径が600~1000nmであり、前記感光性組成物がoーキノンジアジド化合物と下記一般式[I]で表される構造単位を含む重合体とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版。

$$\begin{array}{c|cccc}
R_2 & R_1 \\
-C - C - C - \\
R_3 & COOCH_2
\end{array}$$

式中、R, ~R。は水素原子、アルキル基叉はフェニル 基を表す。

【請求項8】 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるピットの平均直径が600~1000nmであり、前記感光性組成物がoーキノンジアジド化合物と包接化合物とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版。

【請求項9】 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるピットの平均直径が600~1000nmであり、前記感光性組成物がoーキノンジアジド化合物と紫外線吸収染料とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版。

【 請求項10】 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるビット の平均直径が600~1000n mであり、前記感光性組成物がo ーキノンジアジド 化合物と下記一般式

[1] で表される構造単位を含む重合体と包接化合物と 紫外線吸収染料とを含有することを特徴とする感光性平 版印刷版。

[化2] 一般式 [I]

式中、R、~R。は水素原子、アルキル基又はフェニル 基を表す。

【 請求項1 1 】前記包接化合物が、シクロデキストリン、シクロデキストリン誘導体から選ばれた少なくとも一つであることを特徴とする請求項8 又は1 0 記載の感光性平版印刷版。

【請求項12】前記紫外線吸収染料が、300~600nmの光に光学的に不活性であり、かつ吸収液長が420~520nmの間に吸光度0.1以上の吸収極大が存在し、かつ該吸収極大の最大値が吸収液長400nmにおける吸光度の値の2倍以上であることを特徴とする請求項9又は10記載の感光性平版印刷版。

【 請求項13】前記感光性組成物を溶解する溶剤中に、 プロピレングリコールモノメチルエーテル、メチルエチ ルケトン、乳酸メチル、ジエチルカルビトールより選ば れた少なくとも一つを含有することを特徴とする請求項 7~12の何れかに記載の感光性平版印刷版。

【 発明の詳細な説明】

[0001]

【 産業上の利用分野】本発明は平版印刷版用支持体及び その製造方法並びに感光性平版印刷版に関するものであ り、特に、非画線部の汚れ難さと 耐刷力が両立し、調子 再現性が良好である平版印刷版用支持体及びその製造方 法並びに感光性平版印刷版に関するものである。

[0002]

【 発明の背景】従来、感光性平版印刷版に用いられる支持体としては、印刷適性の面から親水性、保水性、感光 層との接着性等に優れたものが要求され、このような観 点から通常粗面化・陽極酸化処理されたアルミニウム板 を親水化処理した支持体が用いられている。

[0003]

【 従来技術】米国特許第4,301,229号には、ピット 径の累積度数分布と中心線平均粗さを規定した技術が開示され、米国特許第3,861,917号には、租面の深さを規定した技術が開示され、カナダ特許第955,449号には、租面の山の高さと直径を規定した技術が開示され、ドイツ特許第1,813,443号には、租面の高低差を規定した技術が開示され、特開昭55-132294号には、平均深さを規定した技術が開示され、特開平5-24376号には、ピット径と径に垂直な方向の最大深さを規定した技術が開示されている。

[0004]

【 発明の目的】本発明の目的は、非画線部の汚れ難さと 耐刷力が両立し、調子再現性の優れた平版印刷版用支持 体及びその製造方法並びに感光性平版印刷版を提供する ことである。

[0005]

【 発明の構成】本発明の上記目的は、

1. 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板から得られる平版印刷版用支持体において、該粗面に、長さ30~50 μ m、幅5~15 μ mの凹部を100~200 μ mの間隔で、2.5×10°~10×10°個/c m^2 有することを特徴とする平版印刷版用支持体、

【 0006 】 2 . 長さ $30 \sim 50 \mu m$ 、幅 $5 \sim 15 \mu m$ の凹部の深さ $50 \sim 60 \mu m$ であることを特徴とする前記 1 記載の平版印刷版用支持体、

【 0 0 0 7 】3. 前記1 又は2 の凹部を機械的粗面化により形成させた後、硝酸系電解液中で電気化学的に粗面化を行うことを特徴とする平版印刷版用支持体の製造方法

【 0008】4. 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板から得られる 平版印刷版用支持体において、該粗面が、直径5 \sim 1 $2~\mu$ mの第一次ピットと、直径6 $00\sim$ 1 200 n mの第二次ピットを有することを特徴とする平版印刷版用支持体、

【0009】5. 直径5~12μmの第一次ピットを、塩酸系電解液中で、直径600~1200nmの第二次ピットを硝酸系電解液中でそれぞれ電気化学的粗面化により形成することを特徴とする平版印刷版用支持体の製造方法、

【 0010】6. 前記1~5のいずれかに記載の平版印刷版用支持体上に、感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版、

【 00 1 1 】 7. 租面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、租面化により形成されるピットの平均直径が600~1000nmであり、前記感

光性組成物がの ーキノンジアジド 化合物と下記一般式 [1] で表される構造単位を含む重合体とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版、

[0012]

| (1:3) | 一般式 [I]

$$\begin{array}{c|c}
R_2 & R_1 \\
-C - C - C - \\
R_s & COOCH_2
\end{array}$$

式中、R1~R. は水素原子、アルキル基又はフェニル 基を表す。

【 0 0 1 3 】8 . 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるピットの平均直径が6 0 0 ~1 0 0 0 n mであり、前記感光性組成物がの ーキノンジアジド 化合物と包接化合物とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版、

【0014】9. 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるピットの平均直径が600~1000nmであり、前配感光性組成物が0一キノンジアジド化合物と紫外線吸収染料とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版、

【0015】10. 粗面化、陽極酸化処理を施されたアルミニウム板に感光性組成物を含む感光層を塗設して成る感光性平版印刷版において、粗面化により形成されるピットの平均直径が600~1000nmであり、前記感光性組成物がoーキノンジアジド化合物と下記一般式[1]で表される構造単位を含む重合体と包接化合物と紫外線吸収染料とを含有することを特徴とする感光性平版印刷版、

[0016]

[1t:4] 一般式 [I]

$$\begin{array}{c|cccc}
R_2 & R_1 \\
 & & | & | \\
 - C - C - & | & | \\
 R_3 & COOCH_2 - & | & | \\
\end{array}$$

式中、R 、~R 。は水素原子、アルキル基又はフェニル 基を表す。

【 0 0 1 7 】 1 1 . 前記包接化合物が、シクロデキスト リン、シクロデキストリン誘導体から選ばれた少なくと も一つであることを特徴とする前記8 又は1 0 記様の感 光性平版印刷版、

【 0018】12. 前記紫外線吸収染料が、300~6

00 n mの光に光学的に不活性であり、かつ吸収波長が420~520 n mの間に吸光度0.1以上の吸収極大が存在し、かつ該吸収極大の最大値が吸収波長400 n mにおける吸光度の値の2倍以上であることを特徴とする前記9又は10記載の感光性平版印刷版、

【 0 0 1 9 】 1 3 . 前記感光性組成物を溶解する溶剤中に、プロピレングリコールモノメチルエーテル、メチルエチルケトン、乳酸メチル、ジエチルカルビトールより選ばれた少なくとも一つを含有することを特徴とする前記7 ~1 2 の何れかに記載の感光性平版印刷版、の各々により達成される。

100201

【作用】従来、感光性平版印刷版に用いられる支持体としては、印刷適性の面から親水性、保水性、感光層との接着性に優れたものが要求され、このような観点から通常表面を砂目立てといわれる粗面化処理を施されたアルミニウム板が用いられている。粗面化処理は、ボールング研磨、ブラシ研磨、ブラスト研磨、バフ研磨、ホーニング研磨等の機械的粗面化法、また塩酸、硝酸等の酸性電解液中で交流あるいは直流によって大り、一個である。このは重なな方法で砂目立て処理したアルミニウム板は、その場合をでは比較的柔らかく、摩耗しやすいので、次いで陽極酸化処理を施して酸化皮膜が形成される。このように処理されたアルミニウム板の表面は硬く、耐摩耗性に優れている。

【0021】しかし、このような処理を施されたアルミ ニウム 板からなる 感光性平版印刷版でも 様々な印刷条件 下では、非画線部の汚れ、耐刷性を満足させるには不十 分である。このような問題を解決するために、非画線部 の汚れを改善するためには、陽極酸化処理の後に親水化 処理が施される。特開昭56-21126号では親水性 樹脂と 水溶性塩からなる下塗層を設ける方法、特開昭6 4 -1 4090 号ではカルボン 酸塩からなる 下塗層を設 ける方法、特開昭63-130391号では少なくとも 1 つのアミノ 基と、カルボキシル基及びスルホ基から選 ばれた少なくとも 1 つの基とを有する化合物の無機酸塩 及び有機酸塩から選ばれた少なくとも1 つからなる 親水 層を設ける方法、特開昭6 3 -1 6 5 1 8 3 号では少な くとも1 つのアミノ 基と、ホスホン 基又はホスホン 基の 塩を含む親水層を設ける方法、等が提案されているがこ れらの親水化処理を施すだけでは耐刷性を劣化させるこ となく汚れ難さを改善するには不十分であった。また、 印刷時に検討合わせや体憩等でしばらく 印刷機を停止し た後、印刷再開時に発生する微点状の汚れは改善されな かった。さらに、粗面形状では、米国特許第4 , 3 0 1、229 号ではピット 径の累積度分布と 中心線平均租 さを規定、米国特許第3 , 861, 917号では租面の 深さを規定、カナダ特許第955,449号では粗面の 山の高さと直径を規定、ドイツ特許第1,813,44

3 号では粗面の高低差を規定、特開昭5 5 - 1 3 2 2 9 4 号では平均深さを規定、特開平5 - 2 4 3 7 6 号ではピット径と径に垂直な方向の最大深さを規定、等が提案されているが、これらの形状でも耐刷性と非画線部の汚れ難さ、特に印刷再開時の微点状の汚れには不十分であった。

【 0022】本発明は、粗面形状で印刷時に供給される 湿し水の広がり易さ、また、印刷停止時の湿し水の均一 な蒸発しやすさを改善することを見いだした。本発明の 目的である、耐刷性を劣化させることなく、非画線部の 汚れ難さ、特に印刷停止後の微点状の汚れの発生しにく い、かつ調子再現性の優れた感光性平版印刷版は本発明 によって達成された。

[0023]

【 発明の具体的説明】以下に本発明を更に詳細に説明する。

(支持体)本発明に使用されるアルミニウム支持体には、純アルミニウムおよびアルミニウム合金よりなる支持体が含まれる。アルミニウム合金としては種々のものが使用でき、例えば珪素、銅、マンガン、マグネシウム、クロム、亜鉛、鉛、ビスマス、ニッケル、チタン、ナトリウム、鉄等の金属とアルミニウムの合金が用いられる。

【0024】アルミニウム支持体は、粗面化に先立ってアルミニウム表面の圧延油を除去するために脱脂処理を施すことが好ましい。脱脂処理としては、トリクレン、シンナー等の溶剤を用いる脱脂処理、ケロシン、トリエタノール等のエマルジョンを用いたエマルジョン脱脂処理等が用いられる。また、脱脂処理には、苛性ソーダ等のアルカリの水溶液を用いることもできる。脱脂処理に対しず性ソーダ等のアルカリ水溶液を用いた場合、上記脱脂処理のみでは除去できない汚れや酸化皮膜も除去することができる。

【 0025】脱脂処理に苛性ソーダ等のアルカリ 水溶液を用いた場合、支持体の表面にはスマットが生成するので、この場合には、燐酸、硝酸、硫酸、クロム酸等の酸、あるいはそれらの混酸に浸潰しデスマット 処理を施すことが好ましい。

【 $0\,0\,2\,6$ 】本発明では次に租面化処理を行う。請求項 $1\,(\,\sim\,3\,$ 及び $6\,)$ に示す第 $1\,$ の発明では、長さ $3\,$ 0 $\sim\,5\,$ 0 μ m、幅 $5\,$ $\sim\,1\,$ 5 μ m の凹部が $1\,$ 0 $0\,$ 0 $0\,$ 0 μ mの間隔で、 $2\,$ 1 $5\,$ 1 $0\,$ 3 $0\,$ 4 $0\,$ 5 $0\,$ 1 $0\,$ 5 $0\,$ 6 $0\,$ 7 $0\,$ 8 $0\,$ 9 $0\,$

【 0027】これらの凹部は機械的租而化法により 形成

することができる。機械的租面化法は特に限定されないがブラシ研磨、ホーニング研磨が好ましい。ブラシ研磨では、例えば線径5~15 μ m、間隔100~200 μ mのブラシ毛を植毛したロールブラシを回転し、支持体表面に押しつけて租面化を行う。ホーニング研磨では、例えば粒径5~15 μ mの Λ 1 \pm 0 \pm 0 の粒子を水に均一に分散させ、ノズルより圧力をかけ射出し、支持体表面に斜め角度から衝突させて租面化を行う。また、あらかじめ長さ30~50 μ m、幅5~15 μ mの粒子を100~200 μ mの間隔で、2 \pm 5×10 \pm 0~10×10 \pm 0 個 \pm 0 m 有するように塗布されたシートを支持体表面に張り合わせ、圧力をかけて租面パターンを転写することにより租面化を行うこともできる。

【 0 0 2 8 】機械的に粗面化された支持体は、次いで電気化学的に粗面化されるが、その前に、機械的粗面化された支持体の表面に食い込んだ研磨剤、アルミニウム屑等を取り除くため、酸またはアルカリの水溶液に浸漬することが好ましい。酸としては、例えば硫酸、過硫酸、弗酸、燐酸、硝酸、塩酸等が含まれ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等が含まれる。これらの中でもアルカリの水溶液を用いるのが好ましい。上記をアルカリの水溶液で浸渍処理を行った場合、支持体の表面にはスマットが生成するので、この場合には、燐酸、硝酸、硫酸、クロム酸等の酸、あるいはそれらの混酸に浸渍しデスマット処理を施すことが望ましい。

【0029】引き続いて酸性電解液中で電気化学的に租面化を行う。酸性電解液は通常電気化学的租面化法に用いられるものが使用できるが、特に硝酸系電解液を用いるのが好ましい。電気化学的粗面化方法については、例えば、特公昭48-28123号公報、英国特許第896,563号明細書、特開昭53-67507号公報に記載されている方法を用いることができる。

【 0 0 3 0 】電気化学的粗面化において印加される電圧は、1 ~5 0 ボルトが好ましく、2 ~3 0 ボルトが野ましく、2 ~3 0 ボルトが野ましく、2 0 ~1 5 0 A / d m が要に好ましい。電流密度は、10~15 0 A / d m が更に好ましい。電気は、100~2000 c / d m が更に好ましくは100~1000 c / d m が要に好ましくは200~500 c / d m である。温度は、10~5 0 ℃が好ましくは200~500 c / d m である。温度は、10~5 0 ℃が好ましい。硝酸濃度は0.1~5 重量%が好ましい。電解液には、必要に応じて硝酸塩、塩化物、アミン類、アルデヒド類、燐酸、クロム酸、ホウ酸、酢酸、蓚酸等を加えることができる。【 0031】請求項4及び5(並びに6)に示す第2の発明では、直径5~12μmの第二次ピットを有するものとされる。これらのピットは酸性電解液中での電気化学的粗面

化方法を2 段階で行うことにより 形成できる。酸性電解

液中での電気化学的粗面化法は上述の方法を用いること

ができるが、直径5~12 µmの第一次ピットの形成は 塩酸系電解液を用いて、直径600~1200nmの第 二次ピットの形成は硝酸系電解液を用いて電気化学的に 粗面化を行うのが好ましい。

【0032】塩酸系電解液を用いての電気化学的粗面化において印加される電圧は、1~50ボルトが好ましく、2~30ボルトが更に好ましい。電流密度は、10~200人/dm[®]が好ましく、50~150人/dm[®]が更に好ましい。電気量は、100~20000c/dm[®]が好ましく、100~10000c/dm[®]が更に好ましい。温度は、10~50℃が好ましく、15~45℃が更に好ましい。塩酸濃度は0.1~5重量%が好ましい。電解液には、必要に応じて硝酸塩、塩化物、アミン類、アルデヒド類、燐酸、クロム酸、ホウ酸、酢酸、蓚酸等を加えることができる。

【0033】硝酸系電解液を用いての電気化学的粗面化において印加される電圧は、1~50ボルトが好ましく、2~30ボルトが更に好ましい。電流密度は、10~100人/dm²、20~80A/dm²が更に好ましい。電気量は、100~10000c/dm²、好ましくは200~5000c/dm²、より好ましくは500~2000c/dm²である。温度は、10~50℃が好ましく、15~45℃が更に好ましい。硝酸濃度は0.1~1重量%が好ましい。電解液には、必要に応じて硝酸塩、塩化物、アミン類、アルデヒド類、燐酸、クロム酸、ホウ酸、酢酸、蓚酸等を加えることができる

【 0 0 3 4 】電気化学的に粗面化された支持体は、表面のアルミニウム屑等を取り除くため、酸またはアルカリの水溶液に浸漬することが好ましい。酸としては、例えば硫酸、過硫酸、弗酸、磷酸、硫酸等が含まれ、塩基としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸化力リウム等が含まれる。これらの中でもアルカリの水溶液で浸透り、上記のアルカリの水溶液で浸透り埋を行った場合、支持体の表面にはスマットが生成するので、この場合には、燐酸、硝酸、硫酸、クロム酸等の酸、あるいはそれらの混酸に浸渍しデスマット処理を施すことが好ましい。第2 の発明の第一段階と第二段階の電気化学的粗面化処理の間にこのような処理を行っても良い。

【 0 0 3 5 】請求項7 (及び1 3) に示す第3 の発明と、請求項8 (及び1 1 並びに1 3) に示す第4 の発明と、請求項9 (及び1 2 並びに1 3) に示す第5 の発明と、請求項1 0 (及び1 1 と1 2 並びに1 3) に示す第6 の選択発明では、ピットの平均直径が6 0 0 ~1 0 0 0 n mの範囲のものとされる。ピットの形成は硝酸系電解液を用いて電気化学的に租面化される。

【 0 0 3 6 】 硝酸系電解液を用いての電気化学的租面化 において印加される電圧は、1 ~5 0 ボルト が好まし く、2 ~3 0 ボルトが更に好ましい。電流密度は、1 0 ~100 A / d m 。 20~80 A / d m 。 が更に好ましい。 電気量は、100~10000 c / d m 。 、 好ましくは200~5000 c / d m 。 、 より好ましくは500~2000 c / d m 。 である。温度は、10~50 ℃が好ましく、15~45 ℃が更に好ましい。 硝酸濃度は0.1~1 重量%が好ましい。 電解液には、必要に応じて硝酸塩、塩化物、アミン類、アルデヒド類、 構酸、クロム酸、ホウ酸、酢酸、 蓚酸等を加えることができる。

【0037】粗面化処理の次に、陽極酸化処理を行い、 続いて、封孔処理、親水化処理を行っても良い。即ち、 表面の保水性や耐摩耗性を高めるために腸極酸化処理が 施される。アルミニウム板の陽極酸化処理に用いられる 電解質としては多孔質酸化皮膜を形成するものならばい かなるものでも使用することができ、一般には硫酸、り ん酸、蓚酸、クロム酸あるいはそれらの混酸が用いられ る。それらの電解質の濃度は電解質の種類によって適宜 決められる。陽極酸化の処理条件は用いる電解質により 種々変わるので一概に特定し得ないが、一般的には電解 質の濃度が1~80重量%溶液、液温は1~70℃、電 流密度1~60A/d m²、電圧1~100V、電解時 間10秒~5分の範囲にあれば適当である。特に好まし い硫酸法は通常直流電流で処理が行われるが、交流を用 いることも可能である。硫酸の濃度は5~30%で使用 され、20~60℃の温度範囲で5~250秒間電解処 理される。この電解液には、アルミニウムイオンが含ま れている方が好ましい。さらにこのときの電流密度は1 ~20A/d m が好ましい。

【 0038】本発明に好ましく用いられる支持体は、陽極酸化処理の後、封孔処理を施してもよい。封孔処理としては、沸騰水処理、水蒸気処理、珪酸ソーダ処理、重クロム酸塩水溶液処理、亜硝酸塩処理、酢酸アンモン処理等が挙げられる。

【0039】更に本発明に好ましく用いられる支持体は、親水性下途層を設けてもよい。親水性下途層としては、米国特許第3,181,461号明細書に記載のアルカリ金属珪酸塩、米国特許第1,860,426号明細書に記載の親水性セルロース、特開昭60-149491号公報、同63-165183号公報に記載のアミノ酸及びその塩、特開昭60-232998号公報に記載の水酸基を有するアミン類及びその塩、特開昭62-19494号公報に記載の燐酸塩、特開昭59-101651号公報に記載のスルホ基を有するモノマー単位を含む高分子化合物等が挙げられる。

【 0 0 4 0 】 更に、感光性平版印刷版を重ねたときの感光層への擦れ傷を防ぐために、また、現像時、現像液中へのアルミニウム成分の溶出を防ぐために、特開昭5 0 -1 5 1 1 3 6 号、同5 7 -6 3 2 9 3 号、同6 0 -7 3 5 3 8 号、同6 1 -6 7 8 6 3 号、特別平6 -3 5 1 7 4 号等に記載されている、支持体裏面に保護層を設け

る処理を行うことができる。

【0041】本発明の凹部の長さ、幅、深さ、あるいは ピットの直径は、撮影倍率200~10000倍で撮影 した電子顕微鏡写真を用いて測定することができる。次 に、上記表面処理された支持体上に、感光性組成物を含 む感光層を塗布することにより 本発明に好ましく 用いら れる感光性平版印刷版が得られる。この感光層中に用い られる感光性物質としては特に限定されるものはなく、 通常、感光性平版印刷版に用いられている種々のものを 用いることができる。以下、この点について説明する。 【0042】(感光層)上記本発明の表面処理された支 持体上に感光性組成物からなる感光層を塗布することに より本発明の感光性平版印刷版が得られる。この感光層 中に用いられる感光性物質は、ポジ型感光性平版印刷版 を得ようとする場合、o ーキノンジアジド 化合物であれ ば特に限定されるものではなく、通常、例えば下記のよ うな各種のものが使用される。

【0043】(o-キノンジアジド 化合物を含む感光性 組成物)使用されるo-キノンジアジド 化合物を含む感 光性組成物においては、o-キノンジアジド 化合物とア ルカリ 可溶性樹脂を併用する。o-キノンジアジド 化合物としては、例えばo-ナフトキノンジアジドスルホン 酸と、フェノール類及びアルデヒドまたはケトンの重縮 合樹脂とのエステル化合物が挙げられる。

【 0 0 4 4 】 前記フェノール類としては、例えば、フェノール、o ークレソール、mークレソール、p ークレソール、3 、5 ーキシレノール、カルバクロール、チモール等の一価フェノール、カテコール、レソルシン、ヒドロキノン等の三価フェノール、ピロガロール、フロログルシン等の三価フェノール等が挙げられる。前記アルデヒドとしてはホルムアルデヒド、ベンズアルデヒド、アセトアルデヒド、クロトンアルデヒド、フラフラール等が挙げられる。これらのうち好ましいものはホルムアルデヒド及びベンズアルデヒドである。前記ケトンとしてはアセトン、メチルエチルケェン等が挙げられる。

【 0 0 4 5 】前記重縮合樹脂の具体的な例としては、フェノール・ホルムアルデヒド 樹脂、mークレゾール・ホルムアルデヒド 樹脂、mークレゾール・ホルムアルデヒド 樹脂、レゾルシン・ベンズアルデヒド 樹脂、ピロガロール・アセトン 樹脂等が挙げられる。 前記 o ーナフトキノンジアジド 化合物のフェノール類の〇日 基に対する o ーナフトキノンジアジドスルホン酸の縮合率(〇日基1 個に対する 反応率) は、1 5 ~8 0 %が好ましく、より好ましいのは2 0 ~4 5 %である。

【 0 0 4 6 】 更に本発明に用いられる。 ーキノンジアジド 化合物としては特開昭5 8 -4 3 4 5 1 号公報に記載のある以下の化合物も使用できる。即ち、例えば1,2 ーベンソキノンジアジドスルホン酸エステル、1,2 ーベンソキノンジアジドスルホン酸エステル、1,2 ーベンソキノンジアジドスルホン酸アミド、1,2 ーナフト

キノンジアジドスルホン酸アミドなどの公知の1,2-キノンジアジド化合物、更に具体的にはジェイ・コサー ル()、Kosar) 著「ライトーセンシティブ・シス テムズ」(Light - Sensitive Syst ems) 第339~352頁(1965年)、ジョン・ ウィリー・アンド・サンズ(John Willey & Sons)社(ニューヨーク)やダブリュ・エス・デ ィ・フォレスト(W. S. De Forest)著「フ オトレジスト」(Photoresist)第50巻 (1975年)、マックローヒル(Mc Graw H i)) 社(ニューヨーク) に記載されている1,2-ベンソキノンジアジドー4 ースルホン酸フェニルエステ ル、1,2,1~,2~ージー(ベンソキノンジアジド -4-スルホニル) -ジヒドロキシビフェニル、1,2 ーベンソキノンジアジド -4 -(N-エチル-M-β-ナフチル) ースルホンアミド、1,2ーナフトキノンジ アジドー5 - スルホン酸シクロヘキシルエステル、1 -(1,2-ナフトキノンジアジド-5-スルホニル)-3,5-ジメチルピラゾール、1,2-ナフトキノンジ アジドー5 -スルホンー4 ^ -ヒドロキシジフェニルー 4 ´ -アソ - β - ナフト ール - エステル、N, N - ジ -(1,2-ナフトキノンジアジド-5-スルホニル)ー アニリン、2~-(1,2-ナフトキノンジアジド-5 -スルホニルオキシ) -1 -ヒドロキシ-アントラキノ ン、1、2ーナフトキノンジアジドー5ースルホンー 2,4-ジヒドロキシベンソフェノンエステル、1,2 -ナフトキノノジアジド-5-スルホン酸-2,3,4 -トリヒドロキシベンゾフェノンエステル、1,2-ナ フトキノンジアジドー5 ースルホン酸クロリド2モルと 4.4~ -ジアミノベンソフェノン1 モルとの縮合物、 1,2-ナフトキノンジアジド-5-スルホン酸クロリ ド2モルと4、4~ージヒドロキシー1、1~ージフェ ニルスルホン1 モルとの縮合物、1,2ーナフトキノン ジアジド -5 -スルホン酸クロリドコモルとブルブロガ リン1 モルとの縮合物、1,2 -ナフト キノンジアジド -5-(N-ジヒドロアビエチル)-スルホンアミド等 の1,2-キノンジアジド 化合物を例示することができ る。また、特公昭37-1953号、同37-3627 号、同37-13109号、同40-26126号、同 40-3801号、同45-5604号、同45-27 3 4 5 号、同5 1 -1 3 0 1 3 号、特開昭4 8 -9 6 5 75号、同48-63802号、同48-63803号 各公報に記載された1,2-キノンジアジド化合物も挙 げることができる。

【 0047】上記o ーキノンジアジド 化合物のうち、 1,2ーベンソキノンジアジド スルホニルクロリド 又は 1,2ーナフト キノンジアジドスルホニルクロリド をピロガロール・アセトン縮合樹脂又は2,3,4ートリヒドロキシベンソフェノンと 反応させて得られるoーキノンジアジドエステル化合物が特に好ましい。本発明に用 いられるo ーキノンジアジド 化合物としては上記化合物 を各々単独で用いてもよいし、2 種以上組合せて用いてもよい。o ーキノンジアジド 化合物の感光性組成物中に 占める割合は、5 \sim 6 O 重量%が好ましく、特に好ましいのは、1 O \sim 5 O 重量%である。

【 0 0 4 8 】特に請求項7 に示す第3 の発明と請求項1 0 に示す第6 の選択発明においては、感光性組成物中には、上記の ーキノンジアジド 化合物の他に下記一般式 [1] で表される構造単位を含む重合体(以下、第3 及び第6 の発明の重合体という)を含有している。尚、第6 の選択発明においては、更に他に後述する包接化合物と紫外線吸収染料をも含有している。

(第3 及び第6 の発明の重合体)

[0049]

[(f:.5 **)** 一般式 [I]

$$\begin{array}{c|cccc}
R_2 & R_1 \\
 & & | & | \\
 & C - C - C - | & | & \\
 & R_3 & COOCH_2 - COOCH_2
\end{array}$$

式中、R、~R、は水素原子、アルキル基又はフェニル 基を表す。

【 0 0 5 0 】第3 及び第6 の発明の重合体は、一般式 [1] で示される構造単位より選ばれた少なくとも1 つ の構造単位を含む重合体であればいずれでもよく、具体的には、重合体に一般式[1] で示される構造単位を導入するモノマーとしては、例えば、ベンジルメタクリレート、ベンジルアクリレートが挙げられる。

【 0051】第3 及び第6 の発明の重合体は、これらモ ノマーと 他のビニル系のモノマーとを共重合させること によって得ることができる。上記他のビニル系のモノマ ーの例としては、(a) 脂肪族水酸基を有するアクリル 酸エステル類、及びメタクリル酸エステル類、例えば、 2 -ヒドロキシエチルアクリレート 又は2 -ヒドロキシ エチルメタクリレート、(b) アクリル酸、メタクリル 酸、無水マレイン酸、イタコン酸等の lpha , eta - 不飽和カ ルボン酸、(c)アクリル酸メチル、アクリル酸エチ ル、アクリル酸プロピル、アクリル酸プチル、アクリル 酸アミル、アクリル酸ヘキシル、アクリル酸オクチル、 アクリルサンー2 -クロロエチル、グリシジルアクリレ ート 、N -ジメチルアミノエチルアクリレート 等の(置 換) アルキルアクリレート、(d)メチルメタクリレー ト、エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、 ブチルメタクリレート、アミ ルメタクリレート、シクロ ヘキシルメタクリレート、4 ーヒドロキシブチルメタク リレート、グリシジルメタクリレート、N-ジメチルア ミノエチルメタクリレート 等の(置換) アルキルメタク リレート、(e)アクリルアミド、メタクリルアミド、

N-メチロールアクリルアミド、N-メチロールメタク リルアミド、N-エチルアクリルアミド、N-ヘキシル メタクリルアミド、Nーシクロヘキシルアクリルアミ ド、N-ヒドロキシエチルアクリルアミド、N-フェニ ルアクリルアミド、Nーニトロフェニルアクリルアミ ド、N - エチル - N - フェニルアクリルアミド 等のアク リルアミド 若しく はメタクリルアミド 類、(亻) エチル ビニルエーテル、2 -クロロエチルビニルエーテル、ヒ ドロキシエチルビニルエーテル、プロピルビニルエーテ ル、ブチルビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、 フェニルビニルエーテル等のビニルエーテル類、(g) ビニルアセテート、ビニルクロロアセテート、ビニルブ チレート、安息香酸ビニル等のビニルエステル類、 (h) スチレン、a-メチルスチレン、メチルスチレ ン、クロロメチルスチレン等のスチレン類、(i)メチ ルビニルケトン、エチルビニルケトン、プロピルビニル ケトン、フェニルビニルケトン等のビニルケトン類、 (j) エチレン、プロビレン、イソブチレン、ブタジエ ン、イソプレン 等のオレフィン類、(k) N -ビニルピ ロリドン、Nービニルカルバソール、4 ービニルビリジ ン、アクリロニトリル、メタクリロイトリル等、(1) 芳香族性水酸基を有するビニル単量体、具体的には、 o, m, p ーヒドロキシフェニル(メタ) アクリルアミ

ド、o, m, p ーヒドロキシスチレン、o, m, p ーヒ ドロキシフェニル(メタ) アクリレート、o. m. p = ヒドロキシフェニルマレイミド等、が挙げられる。 【0052】更に、第3 及び第6 の発明の重合体は、上 記モノマーと 共重合し 得る他のモノマーを共重合させて もよい。第3 及び第6 の発明の重合体としては、上記 ()) に挙げた芳香族性水酸基を有するビニル単量体、 特に、フェノール性水酸基を有するビニル単量体を用い て共重合させて得られた分子内にフェノール性水酸基を 有する重合体が好ましい。第3 及び第6 の発明の重合体 の好ましい分子量は、20,000~200,000で あり、より好ましくは20,000~130,000で ある。また第3及び第6の発明の重合体中には一般式 []]で示される構造単位が3~40モル%含まれるの が好ましく、更に、5 ~2 0 モル%含まれるのがより 好 ましい。第3 及び第6 の発明の重合体はアルカリ 可溶性 であるものが好ましい。ここで、アルカリ可溶性とは、 アルカリ 水に可溶性であるものを指すばかり でなく、ア ルカリ 水中において胨潤性を有するものも含まれる。以 下に第3及び第6の発明の重合体の具体例を挙げる。

[0053]

【化6】

第3 及び第6 の発明の発明の重合体には、他の重合体を ブレンドしてもよい。

【 0 0 5 4 】また、特に請求項8 に示す第4 の発明と、 請求項1 0 に示す第6 の選択発明においては、感光性組 成物中には、上記o ーキノンジアジド 化合物の他に包接 化合物を含有している。尚、第6 の選択発明において は、更に他に前記第3 及び第6 の発明の発明の重合体と 後述する紫外線吸収染料をも含有している。

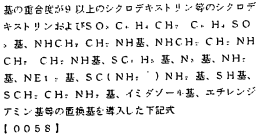
[0055](包接化合物)本発明で使用することができる包接化合物は、化学種を取り込む(包接する)ことができる化合物であれば特に限定されないが、組成物の調製に用いる溶剤に可溶な有機系化合物が好ましい。そのような有機系化合物の例としては、例えば、「ホスト

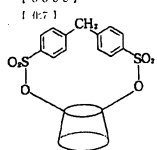
ゲスト ケミストリー」(平岡道夫ら著、講談社1984年、東京) などの成書や「テトラヘドロンレポート」(No.226(1987) P5725 A. Colletら)、「化学工業4月号」((1991) P288 平岡ら)、「化学工業4月号((1991) P288 平岡ら)等に示されているものが挙げられる。

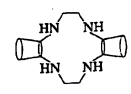
【0056】本発明において好ましく使用することができる包接化合物としては、例えば、環状ローグルカン類、シクロファン類、中性ポリリガンド、環状ポリアニオン、環状ポリカチオン、環状ペプチド、スフェランド(SPHERANDS)、キャビタンド(CAVITANDS)およびそれらの非環状類縁体が挙げられる。これらの中でも、環状ローグルカン類およびその非環状類

縁体、シクロファン 類、中性ポリリガンド が更に好ましい。

【0057】 療状D ーグルカン類およびその非療状類縁体としては、例えば、a ーD ーグルコピラノースがグリコキシド結合によって連なった化合物として挙げられる。該化合物としては、デンブン、アミロース、アミロベクトン等のD ーグルコピラノース基により構成される糖質類、a ーシクロデキストリン、βーシクロデキストリン、γーシクロデキストリン、Dーグルコピラノース









ここで、XはC₆H₆、N₅、NH₂、N(C₂H₆)₂、SC(NH₂⁺)NH₂、SH、SCH₂CH₂NH₂またはCH₂-N であり、

□ はシクロデキストリンを表す。

で表されるD - グルカン類の修飾物が挙げられる。また、下記一般式[I I] および一般式[I I] で表されるシクロデキストリン誘導体および分岐シクロデキス - 放式 []]

トリン、シクロデキストリンポリマー等も挙げられる。 【 0 0 5 9 】 【 化8 】

CH₂OR₁ CH₂OR₁ CH₂OR₁
H OR₂ H OR₃ H OR₃
H OR₃ H OR₃

【 0 0 6 0 】 一般式[1 1] において、R r ~R r は、 それぞれ同じでも異なっていてもよく、水素原子、アル キル基または置換アルキル基を表す。特にR 、~R 。が 水素原子あるいはヒドロキシエチル基、ヒドロキシブロ ビル基であるものが好ましく、1 分子中の電換アルキル 基の含有率が1 5 %~5 0 %であるものが更に好まし い。n。は4 ~1 0 の正の整数を表す。

[0061]

定されるものではない。

[化9]

一般式[III]



子、一R" 一C O₂ H、一R" 一S O₃ H、一R" 一N H₂ または一Nー(R⁸)。(R⁸ は、炭素数1~5の 直鎖または分岐鎖のアルキレン基を表し、R⁸ は、炭素数1~5の直鎖または分岐鎖のアルキル基を表す。 【0063】なお、シクロデキストリンの製造例は「Jounal of the American Chemical Society」第71巻第354頁1949年、「Cheimish Berichte」第90巻第2561頁1949年、第90巻第2561頁1957年に記載されているが、勿論これらに限

【 0 0 6 2 】 一般式[] I 1] において、R は、水素原

【0064】本発明に用いられる分岐シクロデキストリンとは、公知のシクロデキストリンにグルコース、マルトース、セロビオーズ、ラクトース、ショ糖、ガラクトース、グルコサミン等の単糖類や2糖類等の水溶性物質を分岐付加ないし結合させたものであり、好ましくは、シクロデキストリンにマルトースを結合させたマルトシルシクロデキストリン(マルトースの結合分子数は1分子、2分子、3分子等いずれでもよい)やシクロデキストリンにグルコースを結合させたグルコシルシクロデキストリン(グルコースの結合分子数は1分子、2分子、3分子等いずれもでもよい)が挙げられる。

【0065】これら分岐シクロデキストリンの具体的な合成方法は、例えば、澱粉化学、第33巻、第2号、119~126頁(1986)、同127~132頁(1986)、澱粉化学、第30巻、第2号、231~239頁(1983)等に記載されており、これら公知の方法を参照して合成可能であり、例えば、マルトシルシクロデキストリンは、シクロデキストリンとマルトースを原料とし、イソアミラーゼやブルラナーゼ等の酵素を利用してシクロデキストリンにマルトースを結合させる方法で製造できる。グルコシルシクロデキストリンも同様の方法で製造できる。

【 0 0 6 6 】本発明において、好ましく用いられる分岐 シクロデキストリンとしては、以下に示す具体的例示化 合物を挙げることができる。

[例示化合物]

D-1 マルトースが1分子結合したαーシクロデキス

トリン

D-2 マルトースが1 分子結合した β -シクロデキス

トリン

トリン

D-3 マルトースが]分子結合したγーシクロデキストリン

D-4 マルトースが2 分子結合した α -シクロデキストリン

D-5 マルトースが2分子結合したβ-シクロデキストリン

D-6 マルトースが2分子結合したγーシクロデキストリン

D-7 マルトースが3 分子結合した a -シクロデキス

D-8 マルトースが3分子結合した B-シクロデキストリン

D-9 マルトースが3分子結合したγ-シクロデキストリン

D-10 グルコースが1分子結合した α-シクロデキ ストリン

D-11 グルコースが1分子結合したβ-シクロデキ ストリン

D-12 グルコースが1分子結合した γ - シクロデキ ストリン

D-1 3 グルコースが2 分子結合した α -シクロデキストリン

D-14 グルコースが2 分子結合した $\beta-$ シクロデキストリン

D-15 グルコースが2分子結合した y -シクロデキストリン

D-16 グルコースが3分子結合したα-シクロデキストリン

D-17 グルコースが3分子結合したβ-シクロデキ ストリン

D-18 グルコースが3分子結合したγ-シクロデキストリン

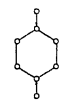
【0067】これら分岐シクロデキストリンの構造については、HPLC、NMR、TLC(薄層クロマトグラフィー)、1 NEPT法(1 nsensitive nuclei enhanced by polariz ation transfer) 等の測定法で種々検討されてきているが、現在の化学技術をもってしてもいまだ確定されておらず推定構造の段階にある。しかしながら、各単糖類又は2 糖類等がシクロデキストリンに結合していることは上記測定法で誤りのないことである。この故に、本発明においては、単糖類や2 糖類の多分子がシクロデキストリンに結合している際には、例えば、所図に示すようにシクロデキストリンの各ぶどう糖に個々に結合している場合や、1 つのぶどう 糖に直鎖状に結合しているものの両方を包含するものである。

[0068]

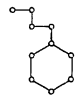
[化10]



(直鎖状に結合したもの)



(個々に結合したもの)





--- : a - 1, 4結合 --- : a - 1, 6結合

【 0 0 6 9 】これら分岐シクロデキストリンにおいて、 既存のシクロデキストリンの環構造はそのまま保持され ているので、既存のシクロデキストリンと 同様な包接作 用を示し、かつ、水溶性の高いマルトースないしグルコ ースが付加し、水への溶解性が飛躍的に向上しているの が特徴である。

【 0070】本発明に用いられる分岐シクロデキストリンは市販品としての入手も可能であり、例えば、マルトシルシクロデキストリンは塩水準括塘社製イソエリート
一般式 [IV]

(登録商標) として市販されている。

【 0071】次に、本発明に用いられるシクロデキスト リンポリマーについて説明する。

【0072】本発明に用いられるシクロデキストリンボリマーとしては、下記一般式[IV]で表されるものが好ましい。

[0073]

【化11】

【 0074】 本発明に用いられるシクロデキストリンポ リマーは、シクロデキストリンを、例えば、エピクロル ヒドリンにより架橋高分子化して製造できる。 【 0075】前記シクロデキストリンボリマーは、その 水溶性すなわち水に対する溶解度が、25℃で水100ミリリットルに対し20g以上あることが好ましく、そのためには上記一般式[1V]における重合度n。を3~4とすればよく、この値が小さい程シクロデキストリンボリマー自身の水溶性および前記物質の可溶化効果が高い。

【0076】これらシクロデキストリンは、例えば、特開昭61-97025号公報やドイツ特許第3.54 4.842号明細書等に記載された一般的な方法で合成できる。該シクロデキストリンボリマーについても、前記の如くシクロデキストリンボリマーの包接化合物として使用してもよい。

【 0 0 7 7 】シクロファン類とは、芳香環が種々の結合によりつながった構造を有する環状化合物であって、多くの化合物が知られており、シクロファン類としては、

これら公知の化合物を挙げることができる。 【 0 0 7 8 】 芳香環を結ぶ結合しては、例えば、単結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - O(CR , R 。) 。 O - 結合、 - NH (CR , R 。) 。 - 、 NH - 結合、 - (CR , R 。) 。 NR 。 (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - 結合、 - (CR , R 。) 。 - は合合、 - (CR , R 。) 。 - は合合、 - (CR , R 。) 。 - は合合、 - (CR , R 。) 。 - は合っ、 R 。 (CR , R 。) 。 - は合っ、 R 。 ないてもよく、 水素原子または炭素数1 ~3 のアルキルを示し、 m、 p および q は、 同一でも異なっていてもよく、 1 ~4 の整数を示す。)等が挙げられる。該化合物としては、例えば、下記式

[0079]

ここで、 は -CH₂CH₂- を表す。

で表されるパラシクロファン類、トリーo ーテイモタイド、シクロトリヴェラトリレンに代表される下記式 **CHs**

で表されるオルトシクロファン類、メタシクロフファン、カリックスアレン、レゾルシノールーアルデヒド環

[0081] [(k)4]

状オリゴマー等に代表される下記式

$$(CH_2)_2$$
 $(CH_2)_2$ $(CH_2)_2$ $(CH_2)_2$

ここで、RはCH₂C₀H₀である。

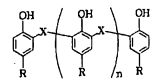
ここで、Rは $C\ell$ 、 CH_s 、 $t-C_4H_s$ 、 C_6H_s 、 $CO_2C_2H_s$ または $i-C_9H_9$ であり、nは4、5、6、7または8である。

ここで、RはCH。またはCoHoである。

で表されるメタシクロファン類、あるいは下記式

[0082]

【化15】



ここで、XはCH。、-S-または単結合であり、 RはCH。またはt-C.H。であり、 nは1~10の整数である。

で表されるパラ 置換フェノール類非療状オリゴマーが挙 げられる。

【 0 0 8 3 】中性ポリリ ガンドとしては、クラウン化合物、クリプタンド、環状ポリアミンおよびそれらの非環状類縁体が挙げられる。 該化合物は、金属イオンを有効に取り込むことが知られているが、カチオン性有機分子も有効に取り込むことができる。

【 0 0 8 4 】 その他の包接化合物として、尿素、チオ尿 素、デオキシコール酸、ジニトロジフェニル、ヒドロキ ノン、o ートリチモチド、オキシフラバン、ジシアノア ンミンニッケル、ジオキシトリフェニルメタン、トリフ ェニルメタン、メチルナフタリン、スピロクロマン、ペ ルヒドロトリフェニレン、粘度鉱物、グラファイト、ゼ オライト(ホージャサイト、チャバザイト、モルデナイ ト、レビーナイト、モンモリロナイト、ハロサイト 等)、セルロース、アミロース、タンパク質等が挙げら

【0085】これらの包接化合物は、単体として添加してもよいが、包接化合物自身あるいは分子を取り込んだ包接化合物の溶剤への溶解性、その他の添加剤との相溶性を良好にするために包接能を有する置換基をポリマーにペンダント 置換基として懸垂させたポリマーを一緒に添加してもよい。

【 0086】該ボリマーは、例えば、特開平3-221501号公報、特開平3-221502号公報、特開平3-221504号公報、特開平3-221504号公報、特開平3-221505号公報に開示されているような方法を用いて容易に得ることができる。

【 0 0 8 7 】上記包接化合物の内、環状及び非環状Dーグルカン類、シクロファン類、および非環状シクロファン類縁体が好ましい。更に具体的には、シクロデキストリン、カリックスアレン、レゾルシノールーアルデヒド環状オリゴマー、バラで換フェノール類非環状オリゴマーが好ましい。

【0088】又、最も好ましいものとして、シクロデキストリン及びその誘導体が挙げられ、この内、βーシクロデキストリン及びその誘導体が更に好ましい。

【 0 0 8 9 】 これらの包接化合物の感光性組成物に占める割合は0. 0 1 ~ 1 0 重量%が好ましく、0. 1 ~ 5 重量%がより 好ましい。

【0090】また、特に請求項9に示す第5の発明と、

請求項10に示す第6の選択発明においては、感光性組成物中には、上記の一キノンジアジド化合物の他に紫外線吸収染料を含有している。尚、第6の選択発明においては、更に他に前記第3及び第6の発明の発明の重合体と前記包接化合物をも含有している。

【0091】(紫外線吸収染料)本発明で使用することができる紫外線吸収染料は、300~600nmの光に光学的に不活性であり、かつ吸収液長が420~520nmの間に吸光度0.1以上、好ましくは0.2以上、より好ましくは0.3以上の吸収極大が存在し、かつ該吸収極大の最大値が吸収液長400nmにおける吸光度の値の2倍以上、好ましくは2.5倍以上、より好ましくは3倍以上である。尚、光学的に不活性とは、光により構造等が何ら変化しないことをいう。

【0092】このような化合物としては、三菱化成社製 ダイアレジン・ブリリアント・イエロー6 G、ダイアレ ジン・イエロー3 G 、 ダイアレジン・イエローF 、 ダイ アレジン・レッド Z、ダイアレジン・イエローH 2 G、 ダイアレジン・イエローHG、ダイアレジン・イエロー HC、ダイアレジン・イエローHL、ダイアレジン・オ レンジHS、ダイアレジン・オレンジG、ダイアレジン ・レッドGG、ダイアレジン・イエローGR、ダイアレ ジン・レッドS、ダイアレジン・レッドHS、ダイアレ ジン・レッドA、ダイアレジン・レッドH、ダイアシッ ド・ライド・イエロー2 G、日本化薬社製カヤセット・ イエローK -R L 、カヤセット・イユローK -C L 、カ ヤセット・イエローE-G、カヤセット・イエローE- ΛR 、 \mathcal{L} \mathcal{L} ローGN、カヤセット・イエロー2 G、カヤセット・イ エローSF-G、カヤセット・オレンジK-RL、カヤ セット・オレンジG、カヤセット・オレンジΛーN、カ ヤセット・オレンジSF-R、カヤセット・フラビンF N、カヤセット・フラビンFG、カヤセット・レッドK -BL, Kayacryl Golden Yello w GL-ED等の黄色又はオレンジ色の染料が挙げら

【0093】上記紫外線吸収染料は、感光性組成物中に 0.1~10重量%、更に0.5~5重量%含有される ことが好ましい。又、上記範囲内であれば二種以上を組 み合わせて用いることもできる。

【 0094】(ジアソ化合物)一方、ネガ型感光性平版

印刷版を得ようとする場合、公知のジアゾ化合物を含む 感光性組成物を用いればよい。この感光性組成物中のジ アソ 化合物は、例えば、好ましく は芳香族ジアゾニウム 塩とホルムアルデヒドまたはアセトアルデヒドとの縮合 物で代表されるジアソ樹脂である。特に好ましくは、p ージアソフェニルアミンとホルムアルデヒド またはアセ トアルデヒドとの縮合物の塩、例えばヘキサフルオロホ ウ燐酸塩、テトラフルオロホウ酸塩、過塩素酸塩または 過ヨウ素酸塩と前記縮合物との反応生成物であるジアゾ 樹脂無機塩や、米国特許第3,300,309号明細書 中に記載されているような、前記縮合物とスルホン酸類 との反応生成物であるジアソ樹脂有機塩等が挙げられ る。さらにジアン樹脂は、好ましくは結合剤と共に使用 される。かかる結合剤としては種々の髙分子化合物を使 用することができるが、好ましくは特開昭54-986 13号公報に記載されているような芳香族性水酸基を有 する単量体、例えばN-(4-ヒドロキシフェニル)ア クリルアミド、N-(4-ヒドロキシフェニル) メタク リルアミド、o ー、mー、またはp ーヒドロキシスチレ ン、oー、mー、またはpーヒドロキシフェニルメタク リレート 等と他の単量体との共重合体、米国特許第4 , 123,276 号明細書中に記載されているようなヒド ロキシエチルアクリレート 単位またはヒドロキシエチル メタクリレート 単位を主な繰り 返し単位として含むポリ マー、シェラック、ロジン等の天然樹脂、ポリビニルア ルコール、米国特許第3 , 751 , 257 号明細書中に 記載されているような線状ポリウレタン樹脂、ポリビニ ルアルコールのフタレート 化樹脂、ビスフェノールAと エピクロルヒドリンから縮合されたエポキシ樹脂、酢酸 セルロース、セルロースアセテート フタレート 等のセル ロール誘導体が包含される。

【0095】上記の他にも次のような感光性組成物を用いてもよい。

1) 光架橋系感光性樹脂組成物

光架橋系感光性樹脂組成物中の感光成分は、分子中に不 飽和二重結合を有する感光性樹脂からなるもので、例え ば米国特許第3,030,208号明細書、同3,43 5,237号明細書及び同3,622,320号明細書 等に記載されている如き、重合体主鎖中に感光基として 【0096】

を含む感光性樹脂、及び重合体の側鎖に感光基を有する ボリビニルシンナメート 等が挙げられる。

【 0 0 9 7 】 2) 光重合系感光性樹脂組成物 付加重合性不飽和化合物を含む光重合成性組成物であっ て、二重結合を有する単量体、または二重結合を有する 単量体と高分子パインダーとからなり、このような組成 物の代表的なものは、例えば米国特許第2,760,8 63号明細番及び同2,791,504号明細書、特開 昭59-42684号、特公平6-76444号、特開 平5-85562号等に記載されている。

【0098】一例を挙げるとメタクリル酸メチルを含む 組成物、メタクリル酸メチル及びポリメチルメタクリレ ートを含む組成物、メタクリル酸メチル、ポリメチルメ タクリレート 及びボリエチレングリコールメタクリレー トモノマーを含む組成物、メタクリル酸メチル、アルギ ッド 樹脂とポリ エチレングリコ ールジメタクリレートモ ノマーを含む組成物等の光重合性組成物が用いられる。 この光重合系感光性樹脂組成物には、この技術分野で通 常知られている光重合開始剤(例えばベンソインメチル エーテル等のベンソイン 誘導体、ベンソフェノン 等のべ ンソフェノン誘導体、チオキサントン 誘導体、アントラ キノン誘導体、アクリドン誘導体等)が添加される。 【 0099】(アルカリ 可溶性樹脂)アルカリ 可溶性樹 脂としては、ノボラック樹脂、フェノール性水酸基を有 するビニル系重合体、特開昭55-57841号公報に 記載されている多価フェノールとアルデヒド又はケトン との縮合樹脂等が挙げられる。本発明に使用されるノボ ラック樹脂としては、例えばフェノール・ホルムアルデ ヒド 樹脂、クレソール・ホルムアルデヒド 樹脂、特開昭 55-57841号公報に記載されているようなフェノ ール・クレゾール・ホルムアルデヒド 共重合体樹脂、特 開昭55-127553号公報に記載されているような р -置換フェノールとフェノールもしくは、クレゾール とホルムアルデヒドとの共重合体樹脂等が挙げられる。 【 0100】 前記ノボラック 樹脂の分子量(ボリスチレ ン標準)は、好ましくは数平均分子量Mn が3.00× 10°~7.50×10°、重量平均分子量Mwが1. 00×10°~3.00×10°、より好ましくはMn が5.00×10°~4.00×10°、Mwが3.0 0×10°~2.00×10°である。上記ノボラック 樹脂は単独で用いてもよいし、2 種以上組合せて用いて もよい。

【0101】上記ノボラック 樹脂の感光性組成物中に占める割合は5~95 重量%が好ましい。又、本発明に好ましく用いられるフェノール性水酸基を有するビニル系共重合体としては、該フェノール性水酸基を有する単位を分子構造中に有する重合体であり、下記一般式[V]~[1X]の少なくとも1つの構造単位を含む重合体が好ましい。

[0102]

【化17】

【0103】[式中、R.およびR。はそれぞれ水素原子、アルキル基又はカルボキシル基、好ましくは水素原子を表わす。R。は水素原子、ハロゲン原子又はアルキル基を表わし、好ましくは水素原子又はメチル基、エチル基等のアルキル基を表わす。R。は水素原子、アルキル基、アリール基又はアラルキル基を表わし、好ましくは水素原子を表わす。Aは窒素原子又は酸素原子と芳香族炭素原子とを連結する、置換基を有していてもよいアルキレン基を表わし、mは0~10の整数を表わし、Bは置換基を有していてもよいフェニレン基又は置換基を有してもよいナフチレン基を表わす。]

【0104】本発明に用いられる重合体としては共重合体型の構造を有するものが好ましく、前記一般式[V] ~一般式[1X]でそれぞれ示される構造単位と組合せて用いることができる単量体単位としては、例えばエチレン、プロビレン、イソブチレン、ブタジエン、イソブレン等のエチレン系不飽和オフィレン類、例えばスチレン、ローメチルスチレン、pーメチルスチレン、pークロスチレン等のスチレン類、例えばアクリル酸、メタクリル酸等のアクリル酸類、例えばイタコン、マレイン酸、無水マレイン酸等の不飽和脂肪族ジカルボン酸類、

例えばアクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル 酸-n-ブチル、アクリル酸イソブチル、アクリル酸ド デシル、アクリル酸-2 -クロロエチル、アクリル酸フ エニル、a-クロロアクリル酸メチル、メタクリル酸メ チル、メタクリル酸エチル、メタクリル酸エチル等のa ーメチレン脂肪族モノカルボン酸のエステル類、例えば アクリロニトリル、メタアクリロニトリル等のニトリル 類、例えばアクリルアミド 等のアミド 類、例えばアクリ ルアニリド、p ークロロアクリ ルアニリド、mーニトロ アクリ ルアニリド 、m - メト キシアクリ ルアニリド 等の アニリド類、例えば酢酸ビニル、プロピアン酸ビニル、 ベンソエ酸ビニル、酢酸ビニル等のビニルエステル類、 例えばメチルビニルエーテル、エチルビニルエーテル、 イソプチルビニルエーテル、β-クロロエチルビニルエ ーテル等のビニルエーテル類、塩化ビニル、ビニリデン クロライド、ビニリ デンシアナイド、 例えば1 ーメチル -1 -メトキシエチレン、1,1-ジメトキシエチレ ン、1,2-ジメトキシエチレン、1,1-ジメトキシ カルボニルエチレン、1 ーメチルー1 ーニトロエチレン 等のエチレン誘導体類、例えばNービニルピロール、N ービニルカルバソール、N-ビニルインドール、N-ビ

ニルピロリデン、N - ビニルピロリドン等のN - ビニル 系単量体がある。これらのビニル系単量体は、不飽和二 重結合が開裂した構造で高分子化合物中に存在する。

【 0 1 0 5 】上記の単量体のうち脂肪族モノカルボン酸のエステル類、ニトリル類が本発明の目的に対して優れた性能を示し、好ましい。これらの単量体は、本発明に用いられる重合体中にプロックまたはランダムのいずれかの状態で結合していてもよい。

【 0106】本発明に用いられるビニル系重合体の感光性組成物中に占める割合は0.5~70重量%であることが好ましい。ビニル系重合体は、上記重合体を単独で用いてもよいし、又2種以上組合せて用いてもよい。又、他の高分子化合物等と組合せて用いることもできる。

【 0107】(有機酸・無機酸・酸無水物) 本発明の感 光性組成物には、有機酸・無機酸・酸無水物が含有され てもよい。本発明に使用される酸としては、例えば特開 昭60-88942号、特願昭63-293107号に 記載の有機酸と、日本化学会編「化学便覧新版」(丸簪 出版) 第92~158頁に記載の無機酸が挙げられる。 有機酸の例としては、p ートルエンスルホン酸、ドデシ ルベンゼンスルホン酸、メシチレンスルホン酸、メタン スルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼルスルホン酸、 m-ベンゼンジスルホン酸等のスルホン酸、p-トルエ ンスルフィン酸、ベンジルスルフィン酸、メタンスルフ ィン酸等のスルフィン酸、フェニルホスホン酸、メチル ホスホン酸、クロルメチルホスホン酸等のホスホン酸、 ギ酸、酢酸、プロピオン酸、酪酸、イン酪酸、ペンタン 酸、ヘキサン酸、ヘプタン酸等の脂肪族モノカルボン 酸、シクロヘキサンカルボン酸等の脂環式モノカルボン 酸、安息香酸、o ー、mー、p ーヒドロキシ安息香酸、 o - 、m - 、p - メトキシ安息香酸、o - 、m - 、p -メチル安息香酸、3 , 5 ージヒドロキシ安息香酸、フロ ログリシンカルボン酸、没食子酸、3 , 5 ージメチル安 息香酸等の芳香族モノカルボン酸が挙げられる。また、 マロン酸、メチルマロン酸、ジメチルマロン酸、コハク 酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン 酸、アゼライン酸、セパシン酸、イタコン酸、リンゴ酸 等の飽和または、不飽和脂肪族ジカルボン酸、テトラヒ ドロフタル酸、1,1-シクロプタンジカルボン酸、 1,1-シクロベンタンジカルボン酸、1,3-シクロ ペンタンジカルボン酸、1,1-シクロヘキサンジカル ボン酸、1,2-シクロヘキサンジカルボン酸、1,3 -シクロヘキサンジカルボン酸等の脂環式ジカルボン 酸、フタル酸、イソフタル酸、テレフタル酸等の芳香族 ジカルボン酸等を挙げることができる。

【 0 1 0 8 】上記有機酸の内、より 好ましいものは、p ート ルエンスルホン酸、ド デシルベンゼンスルホン酸、 メシチレンスルホン酸、メタンスルホン酸、エタンスル ホン酸、ベンゼルスルホン酸、m — ベンゼンジスルホン 酸等のスルホン酸、またはcis=1、2=シクロへキサンジカルボン酸、シリンガ酸等がある。無機酸の例としては、硝酸、硫酸、塩酸、ケイ酸、リン酸等が挙げられ、さらに好ましくは、硫酸、リン酸である。

【0109】酸無水物を用いる場合の、酸無水物の種類も任意であり、無水酢酸、無水プロピオン酸、無水安息香酸等、脂肪族・芳香族モノカルボン酸から誘導されるもの、無水コハク酸、無水マレイン酸、無水グルタル酸、無水フタル酸等、脂肪族・芳香族ジカルボン酸から誘導されるもの等を挙げることができる。好ましい酸無水物は、無水グルタル酸、無水フタル酸である。これらの化合物は、単独あるいは2種以上混合して使用できる。これらの酸の含有量は、全感光性組成物の全固形分に対して、一般的に0.05~5重量%であって、好ましくは、0.1~3重量%の範囲である。

【 0] 1 0 】(界面活性剤) 本発明の感光性組成物は界 面活性剤を含んでもよい。界面活性剤としては、両性界 面活性剤、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、 ノニオン 界面活性剤、フッ 素系界面活性剤等を挙げるこ とができる。上記両性界面活性剤としては、ラウリルジ メチルアミンオキサイド、ラウリルカルボキシメチルヒ ドロキシエチル、イミダソリニウムベタイン等がある。 【0111】アニオン界面活性剤としては、脂肪酸塩、 アルキル硫酸エステル塩、アルキルベンゼンスルホン酸 塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、アルキルスルホ コハク酸塩、アルキルジフェニルエーテルジスルホン酸 塩、アルキルリン酸塩、ボリオキシエチレンアルキル硫 酸エステル塩、ポリオキシエチレンアルキルアリル硫酸 エステル塩、ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物、 ポリオキシエチレンアルキルリン酸エステル等がある。 【0112】カチオン界面活性剤としては、アルキルア ミン塩、第4 級アンモニウム塩、アルキルベタイン等が ある。ノニオン界面活性剤としては、ボリオキシエチレ ンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルアリ ルエーテル、ポリオキシエチレン誘導体、ミギシエチレ ン・オキシブロピレンブロックコポリマー、ソルビタン 脂肪酸エステル、ボリオキシエチレンソルビタン脂肪酸 エステル、ボリオキシエチレンソルビト ール脂肪酸エス テル、グリセリン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン 脂肪酸エステル、ボリオキシエチレンアルキルアミン、 アルキルアルカノールアミド 等がある。

【 0 1 1 3 】フッ素系界面活性剤としては、フルオロ脂肪族基を含むアクリレートまたはメタアクリレートおよび(ポリオキシアルキレン)アクリレートの共重合体等がある。これらの化合物は、単独あるいは2種以上混合して使用することができる。特に好ましくはFC-430(住友3 M(株)製)フッ素系ポリエチレングリコール業-2000(関東化学(株)製)である。感光性組成物中に占める割合は、0.01~10重量%であること

が好ましく、さらに好ましくは0.01~5 重量%で使用される。

【0114】(ブリントアウト材料) 感光性組成物には、露光により可視画像を形成させるブリントアウト材料は露光により可視画像を形成させるブリントアウト材料は露光により酸もしくは遊離基を生成する化合物と相互作用することによってその色調を変える有機染料よりなるもしては、例えば特開昭50-36209号公報に記載のローナフトキノンジアジドー4ースルホン酸ハログニド、特開昭53-36223号公報に記載されているローナフトキノンジアジドー4ースルホン酸クロライドと電力トキノンジアジドー4ースルホン酸クロライドと電子吸引性置換基を有するフェノール類、またはアニリンを吸引性置換基を有するフェノール類、またはアニリンを吸引性置換基を有するフェノール類、またはアニリンを吸引性置換基を有するフェノール類、またはアニリンを受ける表表が発出して、アフィ42号公報、特開昭57-148784号公報等に記載のハロメチルビニルオキサジアソール化合物及びジアソニウム塩等が挙げられる。

【 0 1 1 5 】(露光により 酸または遊離基を生成する化合物) 本発明の感光性組成物に用いることができる、露光により 酸または遊離基を生成する化合物としては、例えば、ハロメチルオキサジアゾール化合物、ハロメチルーsートリアジン化合物等が用いられる。

【 0116】ハロメチルオキサジアゾール化合物とは、オキサジアゾール類にハロメチル基、好ましくはトリクロロメチル基を有する化合物である。これらの化合物は公知であり、例えば特公昭57-6096号公報、同61-51788号公報、特公平1-28369号公報、特開昭60-138539号公報、同60-177340号公報、同60-241049号公報等に記載されている。

【 0 1 1 7 】また、ハロメチルーs ートリアジン化合物とは、s ートリアジン環に1 以上のハロメチル基、好ましくはトリクロロメチル基を有する化合物である。本発明の感光性組成物中における前記露光により酸又は遊離基を生成する化合物の添加量は、0 . 0 1 ~3 0 重量%が好ましく、より好ましくは、0 . 1~1 0 重量%であり、特に好ましくは、0 . 2~3 重量%である。これらの化合物は、単独あるいは2 種以上混合して使用できる

【 0 1 1 9 】 該色素としては、フリーラジカルまたは酸と反応して色調を変化するものが好ましく使用できる。ここに「色調が変化する」とは、無色から有色の色調への変化、有色から無色あるいは異なる有色の色調への変化のいずれをも包含する。好ましい色素は酸と塩を形成して色調を変化するものである。例えば、ビクトリアビュアブルーBOH(保土谷化学社製)、オイルブルー#

603(オリエント化学工業社製)、パテントピュアブルー(住友三国化学社製)、クリスタルバイオレット、ブリリアントグリーン、エチルバイオレット、メチルバイオレット、メチルグリーン、エリスロシンB、ペイシックフクシン、マラカイトグリーン、オイルレッド、mークレソールパーブル、、ローダミンB、オーラミン、・シアノーpージエチルアミノフェニルアセトアニリド等に代表されるトリフェニルメタン系、イミノナフトキノン系、オキサジン系、キサンテン系、イミノナフトキノン系、アソメチン系またはアントラキノン系の色素が有色から無色あるいは異なる有色の色調へ変化する変色剤の例として挙げられる。

【 0120】 一方、無色から 有色に変化する 変色剤とし ては、ロイコ色素及び、例えばトリフェニルアミン、ジ フェニルアミン、o ークロロアニリン、1 , 2 , 3 ート リフェニルグアニジン、ナフチルアミン、ジアミノジフ ェニルメタン、p,p′-ビスージメチルアミノジフェ ニルアミン、1,2-ジアニリノエチレン、p,p' p " -トリスージメチルアミノトリフェニルメタン、 p , p ′ ービスージメチルアミノジフェニルメチルイミ ン、p,p',p"ートリアミノーoーメチルトリフェ ニルメタン、p,p'ービスージメチルアミノジフェニ ルー4 ーアニリノナフチルメタン、p , p′ , p″ート リアミノトリフェニルメタンに代表される第1級または 第2 級アリ ールアミン 系色素が挙げられる。 上記の変色 剤の感光性組成物中に占める割合は、0.01~10重 最%であることが好ましく、更に好ましくは0.02~ 5 重量%で使用される。これらの化合物は、単独あるい は2種以上混合して使用できる。尚、特に好ましい色素 は、ビクトリアビュアブルーBOH、オイルブルー#6 03である。

【 0 1 2 1 】(感脂化剤) 画像部の感脂性を向上させるための感脂化剤(例えば、特開昭5 5 - 5 2 7 号公報記載のスチレン-無水マレイン酸共重合体のアルコールによるハーフェステル化物、p-t-ブチルフェノールーホルムアルデヒド樹脂等のノボラック樹脂、あるいはこれらとの-キノンジアジド化合物との部分エステル化物、フッ素系界面活性剤、p-ヒドロキシスチレンの50%脂肪酸エステル等)、等が好ましく用いられる。これらの添加剤の添加量はその使用対象、目的によって異なるが、一般には全固形分に対して、0.01~30重量%である。

【 0 1 2 2 】(溶媒) 本発明に用いられる感光性組成物を溶解する際に使用し得る溶媒としては、メタノール、エタノール、nープロパノール、iーブロパノール、nーブタノール、nーペンタノール、ヘキサノール等の脂肪族アルコール類、アリルアルコール、ベンジルアルコール、アニソール、フェネトール、nーヘキサン、シクロヘキサン、ヘブタン、オクタン、ノナン、デカン等の

炭化水素類、ジアセトンアルコール、3-メトキシー1 ープタノール、4 ーメトキシー1 ープタノール、3 ーエ トキシー1 ープタノール、3 ーメトキシー3 ーメチルー 1-ブタノール、3-メトキシー3-エチルー1-1べ ンタノールー4 ーエトキシー1 ーペンタノール、5 ーメ トキシー1 ーペキサノール、アセトン、メチルエチルケ トン、メチルプロビルケトン、ジエチルケトン、メチル イソプチルケトン、メチルペンチルケトン、メチルヘキ シルケトン、エチルブチルケトン、ジブチルケトン、シ クロベンタノン、シクロヘキサノン、メチルシクロヘキ サノン、ァーブチロラクトン、3 -ヒドロキシー2 ーブ タノン、4-ヒドロキシー2-プタノン、4-ヒドロキ シー2 ーペンタノン、5 ーヒドロキシー2 ーペンタノ ン、4 -ヒドロキシー3 -ペンタノン、6 -ヒドロキシ -2 -ヘキサノン、3 -メチル-3 -ヒドロキシ-2 -ペンタノン、エチレングリコール、ジエチレングリコー ル、トリエチレングリコール、テトラエチレングリコー ル、プロピレングリコール、エチレングリコールモノア セテート、エチレングリコールジアセテート、プロビレ ングリコールモノアセテート、プロピレングリコールジ アセテート、エチレングリコールアルキルエーテル類お よびそのアセテート(MC、EC、ブチルセロソルブ、 フェニルセロソルブ、エチレングリコールジメチルエー テル、エチレングリコ ールジエチルエーテル、エチレン グリコールジブチルエーテル、MCアセテート、ECア セテート)、ジェチレングリコールモノアルキルエーテ ル類およびそのアセテート (ジエチレングリコールモノ メチルエーテル、モノエチルエーテル、モノi -プロビ ルエーテル、モノブチルエーテル、ジエチレングリコー ルモノメチルエーテルアセテート 等)、ジエチレングリ コールジアルキルエーテル類(DMDG、DEDG、D BDG、MEDG)、トリエチレングリコールアルキル エーテル類(モノメチルエーテル、モノエチルエーテ ル、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、メチルエチ ルエーテル等)、プロピレングリコールアルキルエーテ ル類およびそのアセテート (モノメチルエーテル、モノ エチルエーテル、n -ブロピルエーテル、モノブチルエ ーテル、ジメチルエーテル、ジエチルエーテル、モノメ チルエーテルアセテート、モノエチルエーテルアセテー ト 等) 、ジブロビレングリコールアルキルエーテル類 (モノメチルエーテル、モノエチルエーテル、n ープロ ピルエーテル、モノブチルエーテル、ジメチルエーテ ル、ジエチルエーテル)、ギ酸エチル、ギ酸プロビル、 ギ酸ブチル、ギ酸アミル、酢酸メチル、酢酸エチル、酢 酸プロビル、酢酸プチル、プロピオン酸メチル、プロピ オン酸エチル、酪酸メチル、酪酸エチル等のカルボン酸 エステル類、ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキ シド、ジオキサン、テトラヒドロフラン、乳酸メチル、 乳酸エチル、安息香酸メチル、安息香酸エチル、炭酸ブ ロビレン等が挙げられる。これらの溶媒は、単独あるい

は2種以上混合して使用できる。

【 0 1 2 3 】また、請求項7 ~1 2 に示す第3 ~第5 の 発明及び第6 の選択発明においては、感光性組成物を溶 解する溶剤(上記溶媒)中に、プロピレングリコールモ ノメチルエーテル、メチルエチルケトン、乳酸メチル、 ジエチルカルビトールより選ばれた少なくとも一つを含 有することが好ましい。

【0124】(被鞭居)本発明に係る感光性平版印刷版は、上記感光層上に皮膜形成能を有する水不溶性で有機溶媒可溶性の高分子化合物から成る被鞭層を形成することができる。上記のようにして設けられた感光層の表面には、真空焼き枠を用いた密着露光の際の真空引きの時間を短縮し、且つ焼きボケを防ぐため、マット層を設けることが好ましい。具体的には、特開昭50-125805号、特公昭57-6582号、同61-28986号の各公報に記載されているようなマット層を設ける方法、特公昭62-62337号公報に記載されているような固体粉末を熱融着させる方法等が挙げられる。

【0125】(マット剤)マット層の目的は密若露光における画像フィルムと感光性平版印刷版との真空密着性を改良することにより、真空引き時間を短縮し、さらに密着不良による露光時の微小網点のつぶれを防止することである。マット層の塗布方法としては、特開昭55ー12974号に配載されているパウダリングされた固体粉末を熱融着する方法、特開昭58-182636号に記載されているポリマー含有水をスプレーし乾燥させる方法等があり、どの方法でもよいが、マット層自体がアルカリ現像液に溶解するか、あるいはこれにより除去可能な物が望ましい。

【 0 1 2 6 】(塗布) 感光性組成物や被覆層又はマット層を支持体表面に塗布する際に用いる塗布方法としては、従来公知の方法、例えば、回転塗布、ワイヤーバー塗布、ディップ塗布、エアーナイフ塗布、ロール塗布、ブレード 塗布及びカーテン塗布等が用いられる。

【0127】(露光) こうして得られた感光性平版印刷版の使用に際しては、従来から常用されている方法を適用することができ、例えば線画像、網点画像などを有する透明原画を感光面に密着して露光し、次いでこれを適当な現像液を用いて非画像部の感光性層を除去することによりレリーフ像が得られる。露光に好適な光源としてよりレリーフ像が得られる。露光に好適な光源としてよりレリーフ像が得られる。露光に好適な光源として、水銀灯、メタルハライドランプ、キセノンランプ、ケミカルランプ、カーボンアーク灯などが使用される。【0128】(処理) 本発明において、感光性平版印刷版の処理(現像) に用いられる現像液、現像補充液は同れもアルカリ金属珪酸塩を含むものである。アルカリ金属珪酸塩のアルカリ金属としては、リチウム、ナトリウム、カリウムが含まれるが、このうちカリウムが最も好ましい。

[0129] 現像の際、感光性平版印刷版の現像処理量に合わせて、適当に現像補充液が補充されることが好ま

しい。好ましい現像液、現像補充液は、[SiO:]/ [M](式中、[SiO:]はSiO:のモル濃度を示す)が0.5 し、[M]はアルカリ金属のモル濃度を示す)が0.5 ~2.0、特に0.15~1.0であり、SiO:濃度 が総重量に対して0.5~5.0重量%であるアルカリ 金属珪酸塩の水溶液である。また、特に好ましくは、現 像液の[SiO:]/[M]が0.25~0.75であ り、SiO:濃度が1.0~4.0重量%、現像補充液 の[SiO:]/[M]が0.15~0.5であり、S iO:濃度が1.0~3.0重量%である。

【 0 1 3 0 】上記現像液、現像補充液には、水溶性又はアルカリ 可溶性の有機および無機の還元剤を含有させることができる。有機の還元剤としては、例えば、ハイドロキノン、メトール、メトキシキノン等のフェノール化合物、フェニレンジアミン、フェニルヒドラジン等のまン化合物を挙げることができ、無機の還元剤としては、例えば、亜硫酸ナトリウム、亜硫酸カリウム、亜頭ンの酸水素ナトリウム、亜リン酸二水素ナトリウム、亜リン酸水素カリウム、亜リン酸二水素ナトリウム、亜リン酸水素カリウム、亜リン酸二水素ナトリウム、亜リン酸二水素カリウム、亜リン酸二水素ナトリウム、亜リン酸二水素カリウム、亜リン酸二水素ナトリウム、亜リン酸二水素カリウム、亜リン酸土、ヒドラジン、チオ硫酸ナトリウム、亜ジチオン酸ナトリウム等を挙げることができる。

【 0 1 3 1 】また、現像液、現像補充液には、有機酸カルボン酸を含有させることができる。これら有機酸カルボン酸には、炭素原子数6 ~2 0 の脂肪族カルボン酸、およびベンゼン環またはナフタレン環にカルボキシル基が置換した芳香族カルボン酸が包含される。

【0132】脂肪族カルボン酸としては、炭素数6~2 0のアルカン酸が好ましく、具体的な例としては、カプロン酸、エナンチル酸、カブリル酸、ペラルゴン酸、カブリン酸、ラウリン酸、ミスチリン酸、パルミチン酸、ステアリン酸等が挙げられ、特に好ましくは、炭素数6~12のアルカン酸である。また、脂肪族カルボン酸は、炭素鎖中に二重結合を有する脂肪酸であっても、枝分れした炭素鎖を有する脂肪酸であってもよい。上記脂肪族カルボン酸はナトリウムやカリウムの塩またはアンモニウム塩として用いてもよい。

【 0133】芳香族カルボン酸の具体的な化合物としては、安息香酸、oークロロ安息香酸、pークロロ安息香酸、pーヒドロキシ安息香酸、pーヒドロキシ安息香酸、pーにアミノ安息香酸、pーアミノ安息香酸、2,4ージヒドロキシ安息香酸、2,6ージヒドロキシ安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸、3,5ージヒドロキシ安息香酸、3ーヒドロキシー2ーナフトエ酸、3ーヒドロキシー2ーナフトエ酸、3ーヒドロキシー2ーナフトエ酸、3ービドロキシー2ーナフトエ酸、3ービドロキシー2ーナフトエ酸、2

ーヒドロキシー1ーナフトエ酸、1ーナフトエ酸、2ーナフトエ酸等が挙げられる。上記芳香族カルボン酸はナトリウムやカリウムの塩またはアンモニウム塩として用いてもよい。脂肪族カルボン酸、芳香族カルボン酸の含有量は少なくとも0.1~30重量%を含有させることができる。

【 0 1 3 4 】また、現像剤、現像補充剤には、各種アニオン型、ノニオン型、カチオン型の各界面活性剤および有機溶媒を含有させることができる。更に、現像液、現像補充液には、公知の添加物を添加することができる。 【 0 1 3 5 】

【 実施例】以下に実施例を挙げて、第1 の発明を具体的 に説明する。

実施例1-1

厚さ0.3mmのアルミニウム板(材質1050、調質 H16)を、85℃に保たれた10%水酸化ナトリウム 水溶液中に浸漬し、1 分間脱脂処理を行った後、水洗し た。この脱脂したアルミニウム板を、25℃に保たれた 10%硫酸水溶液中に1分間浸渍し、デスマット処理し た後、水洗した。次いでこのアルミニウム板に、平均粒 径10 μmのAl。O。粒子を水に容積比で10 部にな るよう に混合し 攪拌機にて均一に分散させた分散液を、 口径が直径2 mmの6 0 個のノズルより圧力6 k g /c m² で射出し、アルミニウム板表面に対して100 mm の距離から30度の角度で衝突させた。その後、70℃ に保たれた10%水酸化ナトリウム水溶液中で10秒間 浸漬し、次いで25℃に保たれた10%硫酸水溶液中に 10 秒間浸漬し、デスマット 処理した後、水洗した。次 いでこのアルミニウム板を、1 . 0 %の硝酸水溶液中に おいて、温度30℃、電流密度80 A / d m² の条件で 交流電流により30秒間電解租面化した。その後、70 ℃に保たれた10%水酸化ナトリウム水溶液中で10秒 間浸漬し、次いで25℃に保たれた10%硫酸水溶液中 に] 0 秒間浸漬し、デスマット 処理した後、水洗した。 次いで、20%硫酸水溶液中で、温度35℃、電流密度 3 A /d m の条件で1 分問賜極酸化処理を行った。そ の後、80℃に保たれた0.1%酢酸アンモニウム水溶 液中に30秒間浸漬し封孔処理を行い、80℃で5分間 乾燥してアルミニウム支持体1 -1 を得た。

【 0136】得られたアルミニウム支持体1-1の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率200 倍で撮影観察したところ、凹部は長さ $32\sim40~\mu\mathrm{m}$ 、幅 $8\sim10~\mu\mathrm{m}$ 、間隔 $150\sim180~\mu\mathrm{m}$ で約 $4.0\times10~$ 0 個/cm 有することが確認された。倍率3500 倍で撮影観察したところ深さ $4\sim5~\mu\mathrm{m}$ であることが確認された。【 0137】次に、下記組成の感光性組成物塗布液をワイヤーバーを用いて塗布し、 $80~\mathrm{Cr}2~\mathrm{Cr}2~\mathrm{Cr}2$ 分間乾燥し、感光性平版印刷版を得た。このとき、感光性組成物塗布液は乾燥重量として $2.0~\mathrm{g}/\mathrm{m}^2$ となるようにした。

[0138]

ノボラック樹脂(フェノール/m-クレゾール/p -クレゾールのモル比が1

0/54/36でMwが4000)

6.70g

ピロガロールアセトン 樹脂(Mw: 3000) とo ーナフト キノンジアジドー 5 ースルホニルクロリド との縮合物(エステル 化率3 0 %) 1.50 c

ポリエチレングリコール#2000

0.20g

0.08g ビクトリアピュアブルーBOH(保土谷化学(株)製)

2.4-ビス(トリクロロメチル)-6-(p-メトキシスチリル)-s-ト

リアジン

0.15g

フッ素系界面活性剤F C -4 3 0 (住友3 M(株) 製) 0.03 gcis -1 ,2 -シクロヘキサンジカルボン酸 0.02e

メチルセロソルブ

100 ml

得られた感光性平版印刷版を、光源として4 k w メダル ハライドランプを使用し、8 mW/c m * で6 0 秒間照 射することにより露光した。この露光済みの感光性平版 印刷版を、市販されている現像液(SDR-1、コニカ (株)製、6倍に希釈、現像時間20秒、現像温度27 ℃) で現像した。このようにして得られた平版印刷版に ついて、印刷を行ったところ表1に示した結果が得られ た。

【 0 1 3 9 】 実施例1 -2

Al : O : 粒子の分散液をノズルより3kg/c m² で 射出、衝突させた以外は実施例1-1と同様にしてアル ミニウム支持体1-2を得た。得られたアルミニウム支 持体1 -2 の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率2 00倍で撮影観察したところ、凹部は長さ31~35μ m、幅8~10μm、間隔150~180μmで約4. 0 ×1 0 ³ 個/c m² 有することが確認された。倍率3 500倍で撮影観察したところ深さ2~2.5 μmであ ることが確認された。実施例1-1と同様にして感光性 組成物を塗布し、露光、現像を行い印刷を行った。

【 0 1 4 0 】 実施例1 - 3

電解粗面化を、0.1%の塩酸水溶液中において、温度 30℃、電流密度100A/d m の条件で交流電流に より60秒間行った以外は実施例1-1と同様にしてア ルミニウム支持体1-3を得た。得られたアルミニウム 支持体1-3の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率 200倍で撮影観察したところ、凹部は長さ32~40 μ m、幅8~10μm、間隔150~180μmで約 4.0×10°個/cm°有することが確認された。倍 車3 5 0 0 倍で撮影観察したところ深さ4 ~5 μmであ ることが確認された。実施例1-1と同様にして感光性 組成物を塗布し、露光、現像を行い印刷を行った。

【 0 1 4 1 】比較例1 -1

平均粒径2 O μmのΛ1 。 O 。粒子を水に容補比で2 O 部になるよう に混合し 攪拌機にて均一に分散させた分散 液を、口径が直径2 mmの6 0 個のノズルより圧力1 0 kg/cm゚で射出し、アルミニウム板表面に対して1 00mmの距離から30°Cの角度で衝突させた以外は実 施例1と同様にしてアルミニウム支持体1-4を得た。 得られたアルミニウム支持体1-4の表面を、常法によ

り電子顕微鏡にて倍率200倍で撮影観察したところ、 凹部は長さ55~60μm、幅18~20μm、間隔5 0~80 μmで約20.0×10 個/c m 有するこ とが確認された。倍率3500倍で撮影観察したところ 深さ8~10 μmであることが確認された。実施例1-1と 同様にして感光性組成物を遂布し、露光、現像を行 い印刷を行った。

【0142】比較例1-2

平均粒径4 μmのΛ1 ε Ο ε 粒子を水に容積比で8 部に なるように混合し攪拌機にて均一に分散させた分散液 を、口径が直径2mmの60個のノズルより圧力3kg /c m゚ で射出し、アルミニウム板表面に対して100 mmの距離から30℃の角度で衝突させた以外は実施例 1-1と同様にしてアルミニウム支持体1-5を得た。 得られたアルミニウム支持体1-5の表面を、常法によ り 電子顕微鏡にて倍率2 0 0 倍で撮影観察したところ、 凹部は長さ15~20 μm、幅3~4 μm、間隔300 ~4 0 0 μmで約1 . 0 ×1 0 ° 個/c m ° 有すること が確認された。倍率3500倍で撮影観察したところ深 さ2 ~2 . 5 μmであることが確認された。実施例1 ー 1 と 同様にして感光性組成物を塗布し、露光、現像を行 い印刷を行った。

【 0143】次に実施例を挙げて、第2 の発明を具体的 に説明する。

実施例2 -1

厚さ0.3mmのアルミニウム板(材質1050、調質 H16) を、85℃に保たれた10%水酸化ナトリウム 水溶液中に浸漬し、1分間脱脂処理を行った後、水洗し た。この脱脂したアルミニウム板を、25℃に保たれた 10 %硫酸水溶液中に1 分間浸渍し、デスマット 処理し た後、水洗した。次いでこのアルミニウム板を、1.0 %の塩酸水溶液中において、温度30℃、電流密度10 O A /d m の条件で交流電流により60秒間電解租面 化した。その後、70℃に保たれた10%水酸化ナトリ ウム水溶液中で1 0 秒間浸漬し、次いで2 5 ℃に保たれ た10%硫酸水溶液中に10秒間浸漉し、デスマット処 理した後、水洗した。次いでこのアルミニウム板を、 0.5%の硝酸水溶液中において、温度30℃、電流密

度5 0 A / d m "の条件で交流電流により30 秒間電解

租面化した。その後70℃に保たれた10%水酸化ナトリウム水溶液中で10秒間浸漬し、次いで25℃に保たれた10%硝酸水溶液中に10秒間浸漬し、デスマット処理した後、水洗した。次いで、20%硫酸水溶液中で、温度35℃、電流密度3A/dm²の条件で1分間 陽極酸化処理を行った。その後、80℃に保たれた0.1%の酢酸アンモニウム水溶液中に30秒間浸漬し封孔処理を行い、80℃で5分間乾燥してアルミニウム支持体2-1を得た。

【0144】得られたアルミニウム支持体2-1の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率1000倍で撮影観察したところ、第一次ピットの直径は6~10 μ mであることが確認された。倍率1000倍で撮影観察したところ、第二次ピットの直径は800~1000nmであることが確認された。実施例1-1と同様にして感光性組成物を塗布し、露光、現像を行い印刷を行った。

【0145】比較例2-1

硝酸水溶液中での電解粗面化、およびその次に行われる水酸化ナトリウム水溶液処理、硫酸水溶液処理を行わなかった以外は実施例2-1と同様にしてアルミニウム支持体2-2を得た。得られたアルミニウム支持体2-2の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率1000倍で撮影観察したところ、ピットの直径は6~10μmであることが確認された。倍率1000倍で撮影観察したところ、ピットは確認できなかった。実施例1-1と同様にして感光性組成物を塗布し、露光、現像を行い印刷を行った。

塩酸水溶液中での電解租面化、およびその次に行われる水酸化ナトリウム水溶液処理、硫酸水溶液処理を行わなかった以外は実施例2-1と同様にしてアルミニウム支持体2-3を得た。得られたアルミニウム支持体2-3の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率1000倍で撮影観察したところ、ピットは確認できなかった。倍率1000倍で撮影観察したところ、ピットの直径は80~1000nmであることが確認された。実施例1-1と同様にして感光性組成物を塗布し、露光、現像を行い印刷を行った。

【0147】比較例2-3

塩酸水溶液中での電解粗面化を、6.0%の塩酸水溶液中において、温度60℃、電流密度300人/dm[®]の条件で交流電流により70秒間行い、硝酸水溶液中での粗面化を、2.0%の硝酸水溶液中において、温度60℃、電流密度200人/dm[®]の条件で交流電流により60秒間行った以外は実施例2-1と同様にしてアルミニウム支持体2-4を得た。得られたアルミニウム支持体2-4の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率1000倍で撮影観察したところ、第一次ビットの直径は13~15μmであることが確認された。倍率10000倍で撮影観察したところ、第二次ビットの直径は1300~1700nmであることが確認された。実施例1-1と同様にして感光性組成物を塗布し、露光、現像を行い印刷を行った。

[0148]

【 表1 】

ı	O	1	4	6	1	比較例2	

2		四部							
	支持体	長さ (μm)	幅 (μ m)	深さ (μm)	個數(個/cm²)	粗面化 電解液			
実施例1-1	1 - 1	32~40	8~10	4~5	4 × 10°	硝酸			
実施例1-2	1-2	31~35	8~10	2~2.5	4 × 10°	硝酸			
実施例1-3		32~40	8~10	4~5	4 × 10 ^a	塩酸			
比較例1-1	1-4	55~60	18~20	8~10	20 × 10°	硝酸			
比較例1-2	1 - 5	15~20	3~4	2~2.5	1 × 10°	硝酸			

[0149]

			1	表21		
	支持体	全面汚し 回復性 (枚)		耐刷性 (枚数)	ドットゲイン (%)	K値
実施例1-1	1 - 1	10	0	50,000	23.5	1.01
実施例1-2	1-2	10	10	45,000	23.5	1.01
実施例1-3	1 - 3	10	0	45,000	. 24.0	0.98
比較例1-1	1 - 4	20	100	40.000	25.5	0.95
比較例1-2	1 - 5	15	200	30,000	26.0	0.93

行ったときの、印刷物上のスクリーン線数1501in

e /i n c h の5 0 %網点の面積を測定し、印刷版上の

50%網点の面積からのゲイン量を評価した。面積の測

同様の印刷条件で、画像部の濃度を1.6にして印刷を 行ったときの、印刷物上のスクリーン 減数1501in

e /i n c h の8 0 %網点の濃度を測定し、以下の式を 用いて評価した。濃度の測定はマクベス濃度計で行っ

K 値=(画像部濃度-80%網点濃度)/画像部濃度

実施例1 -1 におけるボジ型感光性組成物塗布液に代え 下記のネガ型感光性組成物塗布液を用い、他は同様の実

験を行った結果、実施例1-1と同様の効果が得られ

K値は大きいほど高濃度網点部の再現性がよい。

定はマクベス濃度計で行った。

【0155】 · K值

【 0 1 5 6 】 実施例1 -4

	支持体	1次ピット (μm)	2次ピット (μm)	全面汚し 回復性 (枚)	機点状 汚れ 発生個数 (100cm ²)		ドットゲイン (%)	K値
実施例2-1	2 – 1	6~10	3 00~1000	10	0	50,000	23.5	1.01
比較例2-1	2 - 2	6~10	なし	10	10	20,000	25.5	0.95
比較例2 - 2	2 – 3	なし	800~1000	10	200	15,000	24.0	0.98
比較例2-3	2 – 4	13~15	1300~ 1700	10	100	40,000	25.0	0.97

【0151】(評価方法)

・ 耐刷性の評価

得られた平版印刷版を、印刷機(三菱重工業(株)製D A1 Y A1 F - 1)にかけコート紙、湿し水(東京インキ(株)製エッチ被SG-51 歳度1.5%)、インキ(東洋インキ製造(株)製ハイブラスM紅)を使用して印刷を行い、印刷物の画像部にインキ着肉不良が現れるか非画像部にインキが付着するまで印刷を行いその時の印刷枚数を求め、耐刷性を評価した。

【 0 1 5 2 】・全面汚し回復性

同様の印刷条件で、全面にインキをつけて汚した後印刷 を開始し、きれいで完全な画像が得られる 枚数を評価し

【0153】・微点状の汚れ

同様の印刷条件で、5000 校刷った時点でいったん印刷機を停止し、1 時間放置した後、印刷を開始し、発生した微点状の汚れを100cm² 内の個数で評価した。 【0154】・ドットゲイン

同様の印刷条件で、画像部の濃度を1.6にして印刷を

(ネガ型感光性組成物塗布液)

共重合体(p-ヒドロキシフェニルメタクリアミド/アクリルニトリル/エチルアクリレート/メタクリル酸=10/25/57/8 Mw=60000)

5.0g

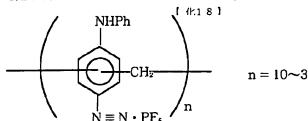
た。

[0157]

ジアソ樹脂(下記に示す)

0.5g

[0158]



ジュリマーΛC-10L(日本純葉(株)製)

0.05g

ビクトリアピュアブルーBOH(保土谷化学(株)製)

0.1g

メチルセロソルブ

100.0ml

次に実施例を挙げて、第3 の発明を具体的に説明する。 実施例3 -1

厚さ0.3mmのアルミニウム板(材質1050、調質 日16)を、85℃に保たれた10%水酸化ナトリウム 水溶液中に浸漬し、1分間脱脂処理を行った後、水洗し た。この脱脂したアルミニウム板を、25℃に保たれた 10%磁酸水溶液中に1分間浸漬し、デスマット処理し た後、水洗した。次いでこのアルミニウム板を、O. 45%の硝酸水溶液中において、温度30℃、電流密度50A/dm²の条件で交流電流により30秒間電解粗面化した。その後70℃に保たれた10%水酸化ナトリウム水溶液中で10秒間浸漬し、次いで25℃に保たれた10%硫酸水溶液中に10秒間浸漬し、デスマット処理した後、水洗した。次いで、20%硫酸水溶液中で、温

度35℃、電流密度3A/d m² の条件で1分間陽極酸 化処理を行った。その後、80℃に保たれた0.1%の 酢酸アンモニウム水溶液中に30秒間浸漬し封孔処理を 行い、80℃で5分間乾燥してアルミニウム支持体3-1を得た。

【 0 1 5 9 】 得られたアルミニウム支持体3 -1 の表面 を、常法により電子顕微鏡にて倍率1 0 0 0 0 倍で撮影 観察したところ、ピットの平均直径は800n mであることが確認された。次に、下記組成の感光性組成物塗布液をワイヤーパーを用いて塗布し、80 \mathbb{C} で2 分間乾燥し、感光性平版印刷版を得た。このとき、感光性組成物塗布液は乾燥重量として2、0g \mathbb{Z} m となるようにしま

[0160]

ノボラック 樹脂 (フェノール/m - クレゾール/p - クレゾールのモル比が1

0/54/36 TMw 54000)

6.70g

ピロガロールアセトン樹脂(Mw:3000) とo ーナフトキノンジアジドー

5 - スルホニルクロリドとの縮合物(エステル化率3 0 %) 1

ポリエチレングリコール#2000

0.20g

ビクトリアピュアブルーB O H (保土谷化学(株) 製) 0.08 g

2, 4-ビス(トリクロロメチル) -6-(p-メトキシスチリル) -s-ト

リアジン

0.15g

フッ素系界面活性剤F C −4 3 0 (住灰3 M (株) 製) 0 . 0 3 g

ci s -1 , 2 -シクロヘキサンジカルボン酸

0.20g

高分子化合物3 (下記参照)

0.20g

メチルエチルケトン/ブロビレングリコールモノメチルエーテル=3 /7

100ml

【0161】 高分子化合物3

1 化191

【0163】 実施例3-2

実施例3 - 1 の感光性組成物の溶剤メチルエチルケトン /ブロピレングリコールモノメチルエーテルをメチルセ ロソルブに代えた以外は実施例3 - 1 と同様にして感光 性平版印刷版を得た。実施例3-1と同様にして露光、 現像を行い印刷を行った。結果を表4に示す。

【0164】比較例3-1

Mw = 28,000

実施例3 -1 の感光性組成物中の高分子化合物3 を除いた以外は実施例3 -1 と同様にして感光性平版印刷版を得た。実施例3 -1 と同様にして露光、現像を行い印刷を行った。結果を表4 に示す。

【 0 1 6 5 】比較例3 -2

電解粗面化を2.2%の硝酸水溶液中において、温度60℃、電流密度200A/dm²の条件で交流電流により70秒間行った以外は実施例3-1と同様にして感光性平版印刷版を得た。得られたアルミニウム支持体の表

面を、常法により電子顕微鏡にて倍率10000倍で撮 影観察したところ、ピットの平均直径は1 7 0 0 n m で あることが確認された。実施例3-1と同様にして驚 光、現像を行い印刷を行った。結果を表4に示す。

【0166】比較例3-3

電解租面化を2.2%の硝酸水溶液中において、温度6

0 ℃、電流密度2 0 0 A ✓ d m の条件で交流電流によ

り70 秒間行い、さらに感光性組成物中の高分子化合物 3 を除いた以外は実施例3 -1 と同様にして感光性平版 印刷版を得た。実施例3 -1 と同様にして露光、現像を 行い印刷を行った。結果を表4に示す。

[0167]

【 表4 】

<u>_d m'_@</u>		灰乡	沙		全面汚し 回復性 (枚)	耐剛性 (枚数)	ドット ゲイン (%)	K 値	感度 (秒)
実施例3-1	800	숨	萑	パートリー	10	65,000	24.0	0.98	20
実施例3-2	800	含	蕉	\$ 78 90787	10	65,000	24.0	0.98	25
比較例3-1	800	15	L	548エキルケトン (3) プロビレングタコーロモノクチルユーテル(7)	10	20,000	24.0	0.98	20
比較例3-2	1700	숨	有	メテルユテルケトン (3) プロビレングラコールモノノテルコーテル(7)	10	35,000	25.5	0.95	30
比較例3-3	1700	な	L	グラルエテルプトン (3) プロビレングキコールモノグテルエーテル(7)	10	20,000	25.5	0.95	30

【 0 1 6 8 】 (評価方法)

・威度の評価

得られた平版印刷版に感度測定用ステップタブレット (イースト マンコダック 社製No. 2、濃度差0.15 ずつで21段階のグレースケール)を密着して、光源と して4kwメタルハライドランプを使用し、8mW/c m² で照射することにより露光した。この露光済の感光 性平版印刷版を、市販されている現像液(SDR-1、 コニカ(株) 製、6 倍に希釈、現像時間20秒、現像温 度27℃) で現像した。上記ステップタブレットの3. 0 段が完全にクリアになる露光時間をもって感度とし

【 0169】 次に実施例を挙げて、第4 の発明を具体的 に説明する。

実施例4-1

厚さ0.3 mmのアルミニウム板(材質1050、調質 H16) を、85℃に保たれた10%水酸化ナトリウム 水溶液中に浸漬し、1分間脱脂処理を行った後、水洗し た。この脱脂したアルミニウム板を、25℃に保たれた 10%硫酸水溶液中に1分間浸漬し、デスマット処理し た後、水洗した。次いでこのアルミニウム板を、0.4

5 %の硝酸水溶液中において、温度3 0 ℃、電流密度5 O A /d m² の条件で交流電流により30秒間電解粗面 化した。その後70℃に保たれた10%水酸化ナトリウ ム水溶液中で10秒間浸漬し、次いで25℃に保たれた 10%硫酸水溶液中に10秒間浸漬し、デスマット 処理 した後、水洗した。次いで、20%硫酸水溶液中で、温 度35℃、電流密度3A/d m² の条件で1分間陽極酸 化処理を行った。その後、80℃に保たれた0.1%の 酢酸アンモニウム水溶液中に30秒間浸渍し封孔処理を 行い、80℃で5分間乾燥してアルミニウム支持体4 -1 を得た。

【 0 1 7 0 】得られたアルミニウム支持体4 -1 の表面 を、常法により電子顕微鏡にて倍率1 0000倍で撮影 観察したところ、ピット の平均直径は8 00ヵ mである ことが確認された。次に、下記組成の感光性組成物塗布 液をワイヤーバーを用いて塗布し、80℃で2分間乾燥 し、感光性平版印刷版を得た。このとき、感光性組成物 塗布液は乾燥重量として2.0g/m°となるようにし た。

[0171]

ノボラック樹脂(フェノール/mークレソール/p ークレゾールのモル比が1 0/54/36でMwが4000) 6.70g ピロガロールアセトン樹脂(Mw: 3000) とのーナフトキノンジアジドー 5ースルホニルクロリドとの縮台物(エステル化率3 0 %) 1.50g 0.20g ボリ エチレングリコ ール #2000 ビクトリアピュアブルーBOH(保土谷化学(株)製) 0.08g 2.4-ビス(トリクロロメチル)-6-(p-メトキシスチリル)-s-ト 0.15g リアジン フッ 素系界面活性剤F C ー4 3 O (住友3 M (株) 製) 0.03g

cis-1,2-シクロヘキサンジカルボン酸 0.20gヒドロキンプロピルーB-シクロデキストリン 0.20g

メチルエチルケトン /プロビレングリコールモノメチルエーテル=3 /7

100 ml

【 0 1 7 2 】得られた感光性平版印刷版を、光源として 4 k w メ タルハライドランプを使用し、8 m W / c m で6 0 秒間照射することにより 露光した。この露光流みの感光性平版印刷版を、市販されている現像液(SDR −1、コニカ(株)製、6 倍に希釈、現像時間2 0 秒、現像温度2 7 ℃)で現像した。このようにして得られた平版印刷版について、印刷を行ったところ表5 に示した結果が得られた。

【0173】 実施例4-2

実施例4 -1 の感光性組成物の溶剤メチルエチルケトン /プロピレングリコールモノメチルエーテルをメチルセ ロソルプに代えた以外は実施例4 -1 と同様にして感光 性平版印刷版を得た。実施例4 -1 と同様にして露光、 現像を行い印刷を行った。結果を表5 に示す。

【 0] 7 4 】比較例4 -1

実施例4-1の感光性組成物中のヒドロキシブロビルー

Bーシクロデキストリンを除いた以外は実施例4 −1 と 同様にして感光性平断印刷版を得た。実施例4 −1 と同 様にして露光、現像を行い印刷を行った。結果を表5 に 示す。

【0175】比較例4-2

電解租面化を2.2%の硝酸水溶液中において、温度60℃、電流密度200A/dm²の条件で交流電流により70秒間行った以外は実施例4-1と同様にして感光性平版印刷版を得た。得られたアルミニウム支持体の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率10000倍で撮影観察したところ、ビットの平均直径は1700nmであることが確認された。実施例4-1と同様にして露光、現像を行い印刷を行った。結果を表5に示す。

[0176]

【 表5 】

	DV 40	ピット 平均直径 (nm)	Łβ1 70 - β-	ロキシ ビル - シクロ トリン	壁布溶剤	全面 汚し 回復性 (枚)	耐刷性 (枚数)	ドット ゲイン (%)	KML	現像性	思度 (砂)
- 1	施例 - 1	800	含	有	ヺラルエラルト}ン (3) プロビレングリコールモノナテルエーラル(7)	10	60,000	24.0	0.98	0	15
ſ	施例 - 2	800	含	有	/faknyaj	10	60,000	24.0	0.98	0	20
- 1	校例 1	800	13	L	/テルエテルトン (3) フロヒレンクワコーイセ/ナテルエーテル(7)	10	20,000	24.0	0.98	×	20
- 1	較例 - 2	1700	含	有	/faifaf}> (3) /oev/fg=-84//fai-fa(7)	10	30,000	25.5	0.95	0	25

【0177】(評価方法)

・現像性の評価

露光済の感光性平版印刷版を、市販されている現像液(SDR-1、コニカ(株)製)を標準希釈6倍のところ、10倍に希釈し、現像時間20秒、現像温度27℃で現像した。露光された感光層が完全に現像除去されているか確認した。

判定基準

〇: 完全に現像除去されている

×:現像除去されていない

【 0 1 7 8 】次に実施例を挙げて、第5 の発明を具体的 に説明する。

実施例5 -1.

厚さ0.3mmのアルミニウム板(材質1050、調質H16)を、85℃に保たれた10%水酸化ナトリウム水溶液中に浸漬し、1分間脱脂処理を行った後、水洗した。この脱脂したアルミニウム板を、25℃に保たれた10%硫酸水溶液中に1分間浸渍し、デスマット処理した後、水洗した。次いでこのアルミニウム板を、0.45%の硝酸水溶液中において、温度30℃、電流密度5

O A / d m の条件で交流電流により30秒間電解粗面化した。その後70℃に保たれた10%水酸化ナトリウム水溶液中で10秒間浸漬し、次いで25℃に保たれた10%硫酸水溶液中に10秒間浸漬し、デスマット処理した後、水洗した。次いで、20%硫酸水溶液中で、温度35℃、電流密度3A/d m の条件で1分間隔極酸化処理を行った。その後、80℃に保たれた0.1%の酢酸アンモニウム水溶液中に30秒間浸渍し封孔処理を行い、80℃で5分間乾燥してアルミニウム支持体5-1を得た。

【 0 1 7 9 】得られたアルミニウム支持体5 -1 の表面を、常法により電子顕微鏡にて倍率1 0 0 0 0 倍で撮影観察したところ、ピットの平均直径は8 0 0 n mであることが確認された。次に、下記組成の感光性組成物塗布液をワイヤーバーを用いて塗布し、8 0 ℃で2 分間乾燥し、感光性平版印刷版を得た。このとき、感光性組成物塗布液は乾燥重量として2.0g/m²となるようにした。

[0180]

0/54/36 TMw #4000)

6.70g

ピロガロールアセトン 樹脂(Mw:3000) とo ーナフトキノンジアジドー

5 ースルホニルクロリドとの総合物(エステル化率3 O %) 1.50g

ポリ エチレングリコール #2000

0.20g

ビクトリアピュアブルーBOH(保土谷化学(株)製) 0.08g

2,4-ビス(トリクロロメチル)-6-(p-メトキシスチリル)-s-ト

リアジン

0.15g

フッ 業系界面活性剤F C -4 3 O (住友3 M(株) 製) 0.03g

c i s -1, 2 -シクロヘキサンジカルボン酸

0.20g

実施例5 -1 の感光性組成物中のカヤセット・イエロー

K-CLを除いた以外は実施例5-1と同様にして感光

性平版印刷版を得た。実施例5 -1 と同様にして露光、

電解粗面化を2.2%の硝酸水溶液中において、温度6

0℃、電流密度200A/d m の条件で交流電流によ

り70 秒間行った以外は実施例5 -1 と同様にして感光

性平版印刷版を得た。得られたアルミニウム支持体の表

面を、常法により 電子顕微鏡にて倍率1 0000 倍で撮

影観察したところ、ピット の平均直径は1 700m mで

あることが確認された。実施例5 -1 と同様にして露

光、現像を行い印刷を行った。結果を表6に示す。

現像を行い印刷を行った。結果を表6 に示す。

カヤセット・イエローK-CL

0.10g

【0184】比較例5-2

メチルエチルケトン / ブロビレングリコールモノメチルエーテル=3 / 7

100ml

【0181】得られた感光性平版印刷版を、光源として 4 k w メタルハライドランプを使用し、8 m W / c m ^{*} で6.0 秒間照射することにより露光した。この露光済み の感光性平版印刷版を、市販されている現像液(SDR - 1 、コニカ(株) 製、6 倍に希釈、現像時間2 0 秒、 現像温度27℃)で現像した。このようにして得られた 平版印刷版について、印刷を行ったところ表6 に示した 結果が得られた。

【0182】実施例5-2

実施例5 -1 の感光性組成物の溶剤メチルエチルケトン /ブロビレングリコールモノメチルエーテルをメチルセ ロソルブに代えた以外は実施例5 -1 と 同様にして感光 性平版印刷版を得た。実施例5 -1 と同様にして露光、 現像を行い印刷を行った。結果を表6 に示す。

[0185]

【0183】比較例5:

_					表6.							
_1	ピット	カヤセット			全面		ドット		感度	小点和	現性	
	平均值(元)	• 12 K-C	D-	建布溶剂	汚し 回復性 (枚)	耐剛性 (枚数)	ゲイン (%)	K値	(1 5)	解像性 (μm)	面積率 (%)	
史施例 5-1	H	含		メキルエキルケトン (3) プロピレングリコーMモノメキルエーテル(7)		40,000	24.0	0.98	20	8	48	
実施例 5 - 2	800	含	有	J FA-EOYNT	10	40,000	24.0	0.98	25	10	46	
比較例 5-1	800	12		メチルエテルケトン (3) プロビレングリコールモノメチルエーラル(7)		20,000	24.0	0.98	20	20	38	
比較例 5 - 2		含	7=	/1m19m71> (3) /0Ev/f93-m1//fm1-7m(7)	1 10	25,000	25.5	0.95	30	15	42	

【0186】〈評価方法〉

・小点再現性の評価

得ら れた 平版印刷版に感度測定用ステップタブレット (イーストマンコダック社製No.2、濃度差0.15 ずつで21 段階のグレースケール)を密着して、光源と して4 k wメタルハライドランプを使用し、8 mW/c m"で照射することにより露光した。この露光済の感光 性平版印刷版を、市販されている現像液(SDR-1、 コニカ(株) 製、6 倍に希釈、現像時間2 0 秒、現像温 度2 7 ℃) で現像した。上記ステップタブレットの5. O 段が完全にクリアになる 離光時間で現像したときのF OGR A 再現性をもって解像性とした。 またスクリ*ー*ン 線数1 5 0 L i n e /l n c h の5 0 %網点の版上の面 箱を測定した。面積の測定はマクベス濃度計で行った。 解像性は細線再現がより 小さい μ m になる程、また網点 面積率は50%に近い程、小点再現性が良好である。 【0187】次に実施例を挙げて、第6 の発明を具体的 に説明する。

実施例6 -1

実施例5 -1 の感光性組成物中に高分子化合物3 (前記 実施例3 -1 参照) を0 . 20gとヒドロキシブロビル ーポーシクロデキストリンを0.20g 加えた以外は実 施例5 -] と同様にして感光性平版印刷版を得た。実施 例5 -1 と同様にして露光、現像を行い印刷を行った。

結果を表7に示す。

【0188】実施例6-2

実施例6 -1 の感光性組成物の溶剤メチルエチルケトン /プロビレングリコールモノメチルエーテルをメチルセ 性平駅印刷版を得た。実施例6 -1 と同様にして露光、現像を行い印刷を行った。結果を表7 に示す。

[0189]

【表7】

ロソルブに代えた以外に		ピット	と同様にして感光	全面污		ドット		感度	小点再現性	
		平均 直径 (nm)	陸布溶剤		(牧成)	712	K 66	(1 9)	解像性 (μ m)	面積率 (%)
	実施例 6-1	eon	メラルユテルケトン (3) プロピレングリコールモノメテルユーテル (7)	10	75,000	24.0	0.98	15	6	49
	史施例 6-2	800	\$3.8 1 0787	10	75,000	24.0	0.98	20	. 8	48

[0190]

【 発明の効果】 本発明によれば、印刷時に水が入り やすく、水が絞れ、ドット ゲインが良好でわり、 汚れにくく、且つ全面汚し回復性が良好でわり、 調子再現性が良好である平版印刷版用支持体及びその製造方法並びに感

光性平版印刷版を提供できる。さらに第4の発明によれば、前記効果に加えて現像性にも優れた感光性平版印刷版を提供できる。さらにまた第5及び第6の発明によれば、前記効果に加えて小点再現性にも優れた感光性平版印刷版を提供できる。

フロント ベージの続き

(72)発明者 松原 真一

東京都日野市さくら町1 番地 コニカ株式 会社内